

This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

#### Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + Make non-commercial use of the files We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + Refrain from automated querying Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + Maintain attribution The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + Keep it legal Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

#### About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <a href="http://books.google.com/">http://books.google.com/</a>



#### Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

#### Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + Keine automatisierten Abfragen Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + Beibehaltung von Google-Markenelementen Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

#### Über Google Buchsuche

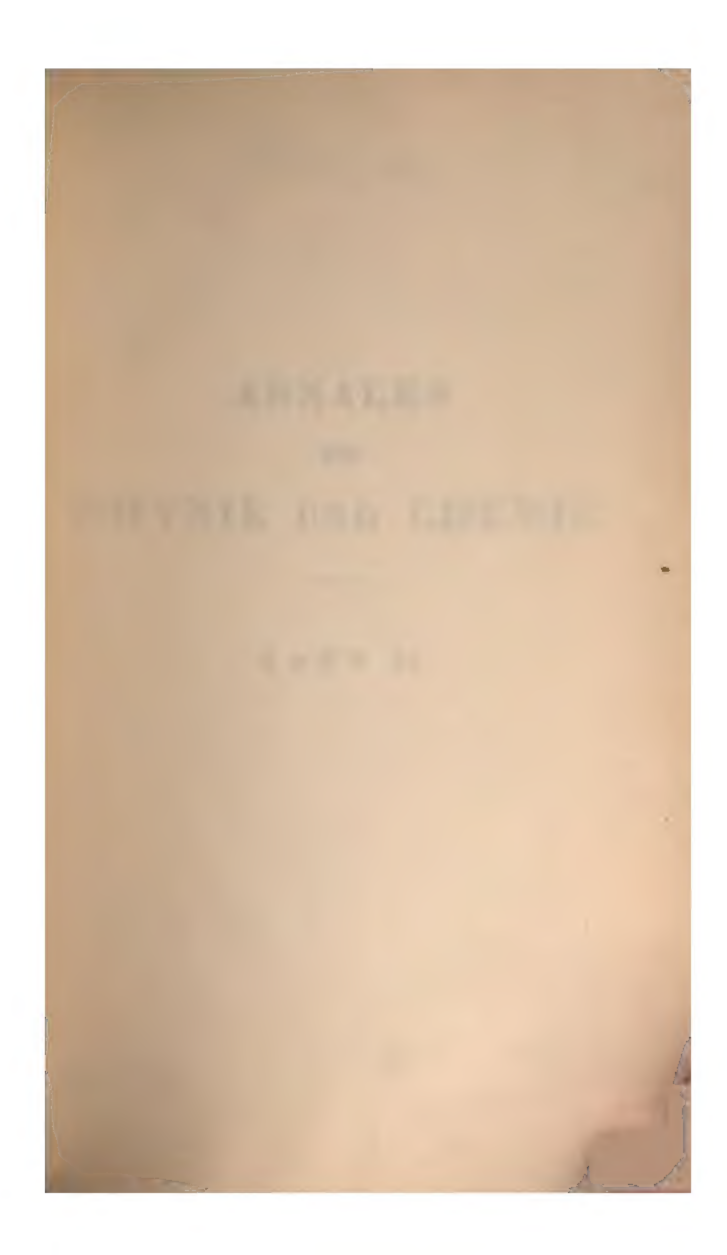
Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter http://books.google.com/durchsuchen.













Judy od

### ANNALEN

DER

### PHYSIK UND CHEMIE.

BAND LL

أبرأ لمرح

### ANNALEN

DER

## PHYSIK

UND

## CHEMIE.



HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

VON

### J. C. POGGENDORFF.

51

EIN UND FUNFZIGSTER BAND.

DER GANZEN FOLGE HUNDERT SIEBEN UND ZWANZIGSTER.

NEBST ZWEI KUPFERTAFELN.

LEIPZIG, 1840. VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

|   | • |  |  |
|---|---|--|--|
|   |   |  |  |
| , |   |  |  |
|   |   |  |  |
|   |   |  |  |
| , |   |  |  |
|   |   |  |  |
|   | • |  |  |
| • |   |  |  |
|   |   |  |  |
|   | • |  |  |
|   |   |  |  |
|   |   |  |  |
|   |   |  |  |
|   |   |  |  |
|   |   |  |  |
|   |   |  |  |
|   |   |  |  |

### ANNALEN

DER

## PHYSIK

UND

## CHEMIE.

ZWEITE REIHE.

HERAUSGEGEBEN ZU BERLIN

VON

### J. C. POGGENDORFF.

4 1

EIN UND ZWANZIGSTER BAND.

NERST ZWEI KUPPERTAPELN.

LEIPZIG, 1840.

VERLAG VON JOHANN AMBROSIUS BARTH.

• • 

### Inhailt

des Bandes LI der Annalen der Physik und Chemic.

#### Erstes Stück.

|     |  | Scite |
|-----|--|-------|
| L   | Ueber die Erregung von Tonen mittelst der Wärme; von                       |       |
|     | A. Seebeck,  | 1     |
|     | 1) Ueber das Trevelyan-İnstrument, S. 1. — 2) Be-                          |       |
|     | merkungen über einige andere, durch Wärme hervor-<br>gerusene Töne, S. 38. |       |
| IL. | Untersuchung über die specifische Wärme einfacher und                      |       |
|     | zusammengesetzter Körper. Erste Abtheilung; von V. Reg-                    |       |
|     | nault  | 44    |
| III | . Untersuchungen über die strahlende Wärme; von M. Mel-                    |       |
|     | loni   | 73    |
| IV. | . Bemerkungen über eine neue thermographische Methode                      |       |
|     | des Hrn Herschel und deren Anwendung auf das Sonnen-                       |       |
|     | spectrum; von Demselben  | 81    |
| V.  | Untersuchung über die Warme. Vierte Reihe. Ueber die                       |       |
|     | Wirkung der mechanischen Textur der Schirme auf den                        |       |
|     | unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme. Von                         |       |
|     | J. D. Forbes   | 88    |
|     | Aufgeblätterte Substanzen und berufste Flächen, S. 99.                     |       |

VI. Ueber und gegen die Entdeckung der Elektricität durch

Seite

| chemischen Process, nebst einem Anbange von Versuchen            |                 |
|--|-----------------|
| über das elektromotorische Verhalten vieler Flüssigkeiten        |                 |
| gegen Metalle; von C. H. Pfaff                                   | 110             |
| VII. Ueber eine Beobachtung, betreffend den die elektrische      |                 |
| Ladung trennenden Nichtleiter; von K. W. Knochen-                |                 |
| hauer  | 112             |
| VIII. "Phänomene der Calefaction"; von Boutigny                  | 130             |
| IX. Untersuchung der Bestandtheile des Bitterwassers von         |                 |
| Saidschütz in Böhmen; von J. J. Berzelius                        | 138             |
| X. Chemische Untersuchung des Fayalits; von C. G. Gmelin.        | 160             |
| XI. Ueber die artesischen Brunnen in den Oasen Aegyptens.        | <b>1</b> 64     |
| XII. Ueber die Bewässerungsweise der Oasen von Oman              | 167             |
| XIII. Feuerkugel über Dänemark. Aus einem Bericht des Dr.        |                 |
| Neuber.  | 169             |
| XIV. Alter Sternschnuppenfall. Aus einem Briefe an Hrn. A.       |                 |
| v. Humbaldt von v. Beguslawski,                                  | 171             |
| XV. Notizen. 1) Platzregen in Marseille, S. 173, - 2) Irr-       | •               |
| lichter? S. 173. — 3) Meerestemperatur über Untiesen,            | •               |
| S. 174. — 4) Höhe der Wolken, S. 175. — 5) Tiese des             |                 |
| Meeres, S. 176.  |                 |
| •  |                 |
|  | -               |
| Zweites Stück.   |                 |
| I. Urber das Maximum der Wirkung eines Nebendrahtes auf          | •               |
| die Entladung der elektrischen Batterie; von P. Rie s.           | 177             |
| II. Ueber und gegen die Entwicklung der Elektricität durch den   |                 |
| chemischen Process, nebst einem Anhange von Versuchen            |                 |
| über das elektromotorische Verhalten vieler flüssigen Lei-       |                 |
| ter gegen Metalle; von C. H. Pfaff. (Schluss.)                   | 197             |
| Ill. Untersuchungen über die specifische Wärme einsacher und zu- | - <del></del> - |
| sammengesetzter Körper; von Victor Regnault. (Schlus.)           | 213             |
| IV. Ueber die Spiralen der Ammoniten; von C. F. Naumann.         | 245             |
| 11. Cevel die Optidien dei Ammonisch, fon C. 1. 11aumann.        | - TV            |

|   | Seile         |
|---|---------------|
| V. Atomgewicht der Kohle  | 260           |
| VI. Amalyse des Eisenperidots, eines neuen volkanischen Mine    | <b>&gt;</b> - |
| rals von den Azoren; von L. R. v. Fellenberg                    | 261           |
| VII. Der Greenockit, ein neues Mineral; von J. Broocke und      |               |
| A Connell   |               |
| VIII. Ueber die Zersetzung der in der Natur vorkommenden        |               |
| Aluminate; von H. Rose  |               |
| IX. Beschreibung anomal gebildeter Schwefelkieskrystalle; von   |               |
| G. Suckow   |               |
| X. Brunnen von Kohlensäure zu befreien                          |               |
| II. Analyse des Porphyrs von Kreuznach im Nahethal; von         |               |
| E. Schweizer  |               |
| III. Der Greenovit, ein neues Mineral; von Dufrénoy             |               |
| XIII. Einige Bemerkungen über die physische Beschaffenheit      | ,             |
| der Provinz Krain; von H. v. Gansauge                           |               |
| IIV. Temperatur im Bohrloche von Grenelle bei Paris             |               |
| IV. Ueber die Temperatur der Westküste von Südamerika;          |               |
| von A. Berg   |               |
|   | 002           |
|   |               |
| Drittes Stück.  |               |
| L Ueber die Elektricität durch Vertheilung; von G. Th. Fech-    |               |
| ner   | 321           |
| IL Ueber die Richtung des elektrischen Nebenstroms; von P.      |               |
| Riefs   | 351           |
| III. Ueber die Principien der elektro-magnetischen Maschinen;   |               |
| M. H. Jacobi,   | 358           |
| Nachtrag  |               |
| W. Vermischte Nachrichten von Vorrichtungen und Beobach-        |               |
| tungen aus dem Gebiete des Galvanismus; von F. Mohr.            | 372           |
| Zusatz  |               |
| V. Ueber eine vortheilhafte Construction der Grove'schen Kette; |               |
| von C. A. Grüel   | 901           |
|   | 901           |

### VIII

| Einer Flüssigkeit eine größere Stärke und Beständigkeit zu verleihen; von J. C. Poggendorff.  VII. Untersuchungen über die Wärme. Vierte Reihe. Ueber die Wirkung der mechanischen Textur der Schirme auf den unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme; von J. D. Forbes. (Schluß.)  Gitter, S. 387. — Bepulverte Flächen, S. 391. — Endergebnisse, S. 403.  VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Th. Scheerer.  Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeußere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorbergehenden Außätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann  XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVII. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausstusscoöfficienten für den Ausstus der atmosphärischen Luft aus Gestisen; von Weissach. | VI. Ueber die Mittel, dem Strom der galvanischen Ketten mit   |   |
|---|---|---|
| verleihen; von J. C. Poggendorff.  VII. Untersuchungen über die Wärme. Vierte Reihe. Ueber die Wirkung der mechanischen Textur der Schirme auf den unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme; von J. D. Forbes. (Schluß.)  Gitter, S. 387. — Bepulverte Flächen, S. 391. — Endergebnisse, S. 403.  VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Th. Scheerer.  Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeußere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Außätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann  XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.   | Einer Flüssigkeit eine größere Stärke und Beständigkeit zu    |   |
| VII. Untersuchungen über die Wärme. Vierte Reihe. Ueber die Wirkung der mechanischen Textur der Schirme auf den unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme; von J. D. Forbes. (Schluß.)  Gitter, S. 387. — Bepulverte Flächen, S. 391. — Endergebnisse, S. 403.  VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Th. Scheerer.  Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeußere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Außätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.   |   | ; |
| die Wirkung der mechanischen Textur der Schirme auf den unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme; von J. D. Forbes. (Schluß.)  Gitter, S. 387. — Bepulverte Flächen, S. 391. — Endergebnisse, S. 403.  VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Th. Scheerer.  Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeußere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Außätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  I. Neue Ausmittlung des Ausflußscoöfficienten für den Ausfluß  |   |   |
| unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme; von J. D. Forbes. (Schlus.)  Gitter, S. 387. — Bepulverte Flächen, S. 391. — Endergebnisse, S. 403.  VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Th. Scheerer.  Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeusere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann  XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.   | •   |   |
| Forbes. (Schluß.)  Gitter, S. 387. — Bepulverte Flächen, S. 391. — Endergebnisse, S. 403.  VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Th. Scheerer.  Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeußere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Außätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann  XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.   | •   |   |
| Gitter, S. 387. — Bepulverte Flächen, S. 391. — Endergebnisse, S. 403.  VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Th. Scheerer.  Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeufsere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikvasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann  XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  |   | : |
| Endergebnisse, S. 403.  VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Th. Scheerer.  Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeusere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aussätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropsens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  |   | • |
| VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Th. Scheerer.  Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeusere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aussätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann  XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropsens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.   | · · · ·   |   |
| Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeußere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen   |   |   |
| Geschichtlicher Ueberblick, S. 407. — Aeußere Charakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  |   | 4 |
| rakteristik der untersuchten Mineralien, S. 416.  IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann  XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  |   |   |
| IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von Käppelin und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.   | ·   |   |
| und Kampmann.  X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose.  XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  I. Neue Ausmittlung des Ausflusscoöfficienten für den Ausfluss   |   |   |
| <ul> <li>X. Ueber das Arsenikwasserstoffgas; von H. Rose</li> <li>XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours</li> <li>XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville</li> <li>XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen</li></ul>  |   | 4 |
| <ul> <li>XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von E. Becquerel und A. Cahours.</li> <li>XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.</li> <li>XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.</li> <li>XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann</li> <li>XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.</li> <li>XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.</li> <li>XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.</li> <li>Viertes Stück.</li> <li>I. Neue Ausmittlung des Ausflusscoöfficienten für den Ausfluss</li> </ul>   | •   |   |
| keiten; von E. Becquerel und A. Cahours.  XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann  XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  I. Neue Ausmittlung des Ausflusscoöfficienten für den Ausfluss  | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·                         |   |
| <ul> <li>XII. Ueber die Bestimmung des Brechverhältnisses einiger Körper aus der organischen Chemie; von H. Deville.</li> <li>XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.</li> <li>XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann</li> <li>XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.</li> <li>XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.</li> <li>XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.</li> <li>Viertes Stück.</li> <li>L. Neue Ausmittlung des Ausflusscoöfficienten für den Ausfluss</li> </ul>  |   | 4 |
| per aus der organischen Chemie; von H. Deville.  XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausflusscoöfficienten für den Ausfluss   | -   |   |
| XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.  XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausflusscoöfficienten für den Ausfluss  |   | 4 |
| XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausflußscöefficienten für den Ausflußs   | XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden  |   |
| cität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H. Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausflusscoöfficienten für den Ausfluss  | Aufsätzen   | 4 |
| XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H.  Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausflusscoöfficienten für den Ausfluss  | XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasti-  |   |
| XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von A. H.  Emsmann.  XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.  XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausflusscoöfficienten für den Ausfluss  | cität, beobachtete Erscheinungen; von J. Fr. L. Hausmann      | 4 |
| XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg   |   |   |
| XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg   | Emsmann   | 4 |
| XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausflußcoëssicienten für den Aussluß  |   |   |
| XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatraths Pfaff; von F. C. Henrici.  Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausflußcoëssicienten für den Aussluß  | melsberg  | 4 |
| Viertes Stück.  L. Neue Ausmittlung des Ausflußcoëfficienten für den Ausfluß  | _   |   |
| L. Neue Ausmittlung des Ausflusscoëssicienten für den Aussluss  | von F. C. Henrici.  | 4 |
| ·   | Viertes Stück.  |   |
| ·   | L Neue Ausmittlung des Ausflußscoëfficienten für den Ausflußs |   |
|   | · · · · · · · · · · · · · · · · · · ·                         |   |

|      |  | Seite      |
|------|--|------------|
| II.  | Untersuchung des Allanit, Orthit Cerin und Gadolinit;      |            |
|      | von Th. Scheerer. (Schluss.)                               | 465        |
|      | Chemisch-analytische Untersuchung, S. 465 Che-             |            |
|      | mische Formeln. S. 477. — Ueber einige merkwür-            |            |
|      | dige Erscheinungen beim Glühen dieser Mineralien,          |            |
|      | S. 493. — Einige allgemeine Bemerkungen über Ga-           |            |
|      | dolinit, Allanit, Orthit und Cerin. S. 500.                |            |
| III. | Ueber den Kalkspath von 105° 0' Neigung der Rhomboë-       | *          |
|      | derslächen; von A. Breithaupt                              | 506        |
| IV.  | Greenockit, ein neues Mineral; von Demselben               |            |
|      | Beiträge zur näheren Kenntniss einiger Kiese und der kies- |            |
|      | bildenden Metalle, auch neue Isomorphien; von Dem-         |            |
|      | selben.  | 510        |
| VI.  | Thomson's neuer Rhomboëdral-Barytocalcit aus Cumber-       |            |
|      | <b>▼</b>   | 516        |
| VII. | land; von Demselben  | 519        |
|      | L Beitrag zur näheren Kenntniss der Feldspäthe; zweite Ab- |            |
|      | handlung, von H. Abich                                     | 519        |
| IX.  | Untersachung des Geokronit und Hydrophit, zweier in        |            |
|      | Schweden vorkommender neuen Mineralien; von L. F.          |            |
|      | Svanberg   | 535        |
| X.   | Ueber ein neues, ziemlich reichliches Vorkommen des Va-    |            |
|      | nadins in Deutschland; von C. Kersten                      | 539        |
| XI.  | Ueber die Temperatur-Vertheilung auf der südlichen He-     |            |
|      | misphäre, und die klimatischen Verhältnisse von Süd-Neu-   |            |
|      | bolland und Van-Diemens-Land; von W. Mahlmann.             | <b>543</b> |
| XII. | Ueber die Ursachen der Tonhöhe; von Felix Savart.          | 555        |
|      | L Ueber die Tonbildung bei schwingenden Saiten; von Hrn.   |            |
|      | Cagniard-Latour ,  | 561        |
| XIV  | . Ueber einen neuen Neutralpunkt in der Atmosphäre; von    |            |
|      | Hrn. Babinet.  | <b>562</b> |

### Nachweis zu den Kupfertafeln.

- Taf. I. Seebeck. Fig. 1, 2, 3, S. 2; Fig. 4, S. 4; Fig. 5, S. 14
  Fig. 6, S. 16; Fig. 7, S. 18; Fig. 8, S. 19. Regnault. Fig. 9
  S. 58. Naumann. Fig. 10, S. 247; Fig. 11, S. 254; Fig. 12
  S. 257; Fig. 13, S. 258. Suckow. Fig. 14 bis 16, S. 28; und 286. Fechner. Fig. 17, S. 333; Fig. 18, S. 337; Fig. 19
  S. 343; Fig. 20 und 21, S. 344; Fig. 22, S. 345; Fig. 23, S. 347
  Fig. 24, S. 349.
- Taf. II. Riefs. Fig. 1 und 2, S. 352; Fig. 3, S. 353. Mohr Fig. 4, S. 374; Fig. 5, S. 376; Fig 6 und 7, S. 377. Grüel Fig. 8 und 9, S. 383.

#### Berichtigungen zum Aussatz von Fechner, Bd. L:

Seite 199 Zeile 18 von oben lies heben, statt haben.

- 200 Z. 10 v. ob. l. kreuzen, st. berühren.
- 202 Z. 8 v. ob. l. schwarzen, st. weißen.
  213 Z. 4 v. ob. l. Dunkelheit, st. Deutlichkeit.
- 429 Z. 8 v. unten l. anklingen, st. verklingen.
- 439 Z. 2 v. oben l. Dove, st. Darwin.
- 446 Textzeile 1 v. unten l. vorauszusetzen, st. vorauszusehen.
- 451 Z. 15 v. oben l. verlaufende, st. vorleuchtenden.
- 452 Z. 14 v. ob. l. schwächeren, st. stärkeren.
- 455 Z. 2 v. ob. hinter Sonne l. nöthig.

# DER PHYSIK UND CHEMIE.

BAND LI.

## I. Ueber die Erregung von Tönen mittelst der Wärme; von A. Seebeck.

I. Ueber das Trevelyan-Instrument.

Venn man ein Stück heißes Metall auf ein anderes kaltes Metall legt, so entsteht unter gewissen Umständen ein ziemlich starker anhaltender Ton. Obgleich man Erscheinungen dieser Art schon früher hin und wieder wahrgenommen hatte 1), so kennt man doch erst şeit einigen Jahren die Bedingungen für die Entstehung dieses Tones so weit, dass man denselben beliebig hervorzubringen im Stande ist. Man verdankt diese Kenntniss einer ausführlichen Untersuchung, welche Trevelyan über diese Bedingungen angestellt hat, nachdem er zufällig das Tönen eines heißen Schüreisens, das auf einen kalten Bleiblock gelegt war, wahrgenommen hatte. Aus den Versuchen dieses Beobachters und den Bemerkungen einiger anderer Physiker 2) ergiebt sich unzwei-, deutig die nächste Ursache des Tones. Es muss nämlich das heisse Metall die kalte Unterlage in zwei Punkten berühren, und dann auf diesen beiden Stützpunkten so hin- und herwackeln, dass es abwechselnd jetzt in dem einen und dann in dem andern gegen die Unter-Die Erschütterungen, welche dann dieses lage schlägt. wiederholte Anschlagen hervorbringt, folgen so schnell

<sup>1)</sup> Unzweiselhast gehört dahin das vom Hütteninspector Schwarz zu Hettstädt bemerkte Tönen einer heisen Silbermasse auf einem eisernen Ambos, wovon Gilbert, Annal. der Phys. Bd. XXII S. 323, Nachricht giebt.

<sup>2)</sup> Die wesentlichsten Ergebnisse dieser Untersuchungen findet man in dies. Annal. Bd. XXIV S. 466 und Bd. XXXIII S. 553.

und regelmässig auf einander, dass sie sich zu dem Eindrucke eines Tones vermischen.

Die Art den Versuch am zweckmässigsten anzustel. len, ist daher diese: Das Instrument, welches erhitzt werden soll, und etwa aus Messing, oder noch besser aus Kupfer verfertigt ist, erhält die Gestalt eines wagerecht liegenden prismatischen Körpers, etwa 1½ bis 2 Zoll breit und 4 bis 5 Zoll lang, der zu einem ebenfalls wagerechten Stiele verlängert wird, um an diesem einen dritten Stützpunkt zu finden, den es nicht verlässt wie die beiden andern, sondern um den es sich nur beim Hinund Herschwingen dreht, der daher aus einem beliebigen Stoffe verfertigt seyn und auf einer beliebigen Unterlage ruhen kann. Damit aber die metallische Unterlage, wozu im Allgemeinen am besten Blei dient, in zwei Punkten von dem Instrument berührt werde, erhält entweder dieses auf seiner unteren Fläche zwei der Länge nach laufende Ränder, sehr nahe bei einander, und wird dann auf einen geraden Bleiklotz gelegt, oder man bringt an dem Blei zwei Erhöhungen an, und giebt dann dem kupfernen Instrument eine ebene Untersläche. Taf. I stellt den Querschnitt eines Instruments vor, das ich mir nach der ersten Beschreibung des Versuchs verfertigen liess; es wird auf einen ebenen Bleiklotz gelegt, Fig. 2 Taf. I ist der Querschnitt eines rechtwinklich parallelepipedischen Instruments, welches zwei Hervorragungen der bleiernen Unterlage verlangt. Fig. 3 Taf. I zeigt die Form des Querschnittes, welche Trevelyan als die beste gefunden hat; da er vorschreibt, die Bleiunterlage rauh zu machen, so wird die schmale Unterfläche des Instruments leicht zwei Erhöhungen antreffen, ähnlich wie in Fig. 2; doch können auch wohl die beiden Ränder der schmalen Untersläche als Berührungspunkte dienen, um welche die Drehung erfolgt, wie diess bei Forbes nachher zu besprechenden Beobachtungen der Fall gewesen zu seyn scheint. Legt man nun das

Instrument kalt auf das Blei und stößt es an, so wakkelt es ein Paar Mal hin und her, kommt aber sehr bald
zu Ruhe; ist dagegen das Kupfer heiß und das Blei kalt,
so beharrt jenes nach dem Anstoßen in seiner schwingenden, wackelnden Bewegung, jedoch so rasch, daß
die dadurch erzeugten Erschütterungen gewöhnlich nicht
mehr einzeln unterschieden werden können, sondern sich
zu einem Tone vermischen 1).

Dass hierin die nächste Ursache des Tones liegt, kann als ausgemacht angesehen werden. Allein nun entsteht die zweite Frage: wie nämlich die Wärme hier die Kraft liesert, durch welche die Bewegung des Instruments dauernd unterhalten wird, d. h. welche dem Instrument den Verlust an Bewegung ersetzt, den es durch die Hindernisse bei jeder Schwingung erleidet. Einige Physiker sind der Ansicht, dass die bekannteste Wirkung der Wärme, nämlich die Ausdehnung, welche sie hervorbringt, zur Erklärung der Erscheinung hinreiche. Forbes dagegen verwirft diese Erklärung, als eine mit den Beobachtungen nicht übereinstimmende, und solgert aus den Versuchen das Vorhandenseyn einer abstossenden Kraft, welche beim Uebergange der Wärme aus einem besseren Leiter in einen schlechteren in Thätigkeit trete.

Diese Widersprüche in Beziehung auf die Theorie des Gegenstandes sind indes nicht die einzigen, welche hier aufzuklären sind, sondern es sinden deren auch in Beziehung auf die Beobachtung statt, und es ist ebenfalls Forbes, welcher in den aus seinen Versuchen gezogenen Ersahrungssätzen in Widerspruch mit gewissen Beobachtungen Trevelyan's tritt.

Unter diesen Umständen schien es mir nicht über-

<sup>1)</sup> Der Ton entsteht auch, wenn das heisse Kupfer sestliegt, und das kalte Blei auf ihm so liegt, dass es auf zwei Punkten hin und her wackeln kann. Ich werde jedoch im Folgenden das kalte Metall als das sestliegende annehmen, und daher den Träger nennen, unter dem Namen Wieger aber das heisse Metall verstehn.

flüssig zu seyn, die Untersuchung dieser sonderbaren Er scheinung aufzunehmen, und die Bedingungen derselbei durch den Versuch vollständiger zu ermitteln. Ich ging an diese Arbeit in der Voraussetzung, dass die Kraft um welche es sich hier handelt, messbar seyn werde und dass durch solche Messungen sich genauer als bis dahin ergeben müsse, von welchen Eigenschaften beide Metalle sie eine Function sey. Es war zu erwarten dass sich aus der Form dieser Function werde schließer lassen, ob jene Bewegung durch die bereits bekannter Wirkungen der Wärme erklärt werde, oder ob darig eine neue Kraft zu erkennen sey, über welche dann jene Messungen einigen weiteren Aufschluß gewähren würden.

Es ist nöthig zuvörderst zu betrachten, wie eine solche abstossende Kraft beschaffen seyn müsse, um den in Rede stehenden Effect hervorzubringen. Es sey b'b, Fig. 4 Taf. I, die untere Fläche des Wiegers in der Lage, in welcher sie beide Stützpunkte berührt, c'c aber die Lage, in welche sie tritt, wenn sie sich um einen dieser Stützpunkte a dreht. Der Schwerpunkt des Wiegers liege in der Mitte dieser Linie in s, oder über oder auch unter s. So lange das eine Ende der Linie von b nach c steigt, hat auch der Schwerpunkt eine steigende Bewegung, und eine abstossende Kraft in a wird dieser Bewegung nicht zu Hülfe kommen, sondern ihr entgegenwirken. Wenn dagegen der Wieger von c nach b zurückgeht, so hat der Schwerpunkt eine fallende Bewegung, und diese würde durch eine in a wirkende Abstofsung befördert werden. Bliebe also die abstofsende Kraft während der ganzen Dauer der Berührung von ungeänderter Stärke, so würde sie die Bewegung des Wiegers, während der Schwerpunkt steigt, eben so sehr verzögern, als während er fällt, beschleunigen, also keine andere Wirkung haben, als eine etwas vermehrte Gravitation, die zwar die Schwingungen etwas schneller, aber keineswegs dauernd machen würde. Um den Verlust

zu compensiren, den der Wieger an seiner Bewegung fortwährend erleidet, müßte jene abstoßende Kraft entweder nur während der fallenden Bewegung des Schwerpunktes wirken, oder doch während dieser stärker, als während der steigenden.

Wenden wir diess zunächst auf die Folgerungen an, die Forbes (Lond. et Edinb. ph. Mag. and Journ. of scienc. IV) aus dem Schwingen des Trevelyan-Instruments gezogen hat. Indem er aus den von ihm angestellten Beobachtungen den Schluss zieht, dass dauernde Schwingungen immer nur dann eintreten, wenn das heisse Metall ein besserer Wärmeleiter sey, als das kalte, veranlasst ihn diess zu der Annahme, dass beim Uebergange der Wärme aus einem besseren Leiter in einen schlechteren, hier also am Berührungspunkte der beiden Metalle, eine Abstossung zwischen diesen erzeugt werde. gesetzt dass eine solche wirklich statt fände, so überzeugt man sich leicht, dass sie in keinem Falle die Wirkung haben würde, die dadurch erklärt werden soll. Fände nämlich der Uebergang von Wärme während der ganzen Dauer der Berührung gleichmässig statt, so würde auch diese Kraft fortwährend dieselbe Stärke behalten, und daher nach dem Obigen die anhaltende Dauer der schwingenden Bewegung nicht bewirken können; erwägt man aber, dass die Mittheilung von Wärme im Anfange der Berührung, also während der Schwerpunkt steigt, bedeutender seyn muss, als später, wo er wieder fällt, so sieht man, dass jene vermuthete Krast sogar eine entgegengesetzte Wirkung haben müsste, als die, welche For-Man müsste also über jene Krast bes ihr zuschreibt. ganz andere Annahmen machen, die nicht weiter erörtert zu werden brauchen.

Nach der Ausicht von Leslie und Faraday, der auch Trevelyan beigetreten ist, ist zur Erklärung der Erscheinung die Annahme einer besonderen Kraft nicht nöthig, sondern dieselbe beruht auf der durch die Wärme bewirkten Ausdehnung. Diese Erklärung, wie sie Faraday (Journ. of the Roy. Inst. IV; Schweigg. neues Jahrb. IV) bestimmter angiebt, besteht in Folgendem: So lange die kalte Unterlage, z. B. Blei, von dem heisen Metall berührt wird, empfängt es Wärme von demselben und dehnt sich aus, so dass eine kleine Erhöhung auf dem Blei sich erhebt; wenn aber der berührte Punkt von dem heißen Wieger, der jetzt auf die andere Seite fällt, verlassen wird, so zieht sich jene Erhöhung während der Nichtberührung wieder zusammen; der Raum, welchen jeder Berührungspunkt des heisen Metalls beim Fallen durchläuft, ist also größer als der, welchen er beim Steigen vom Blei ab beschrieben hatte, so dass die fallende Seite allemal bis zu einem niedrigeren Niveau gelangt, als die andere; durch diesen grösseren Fallraum gewinnt es einen Zuwachs an Bewegung, der hinreichend ist, den durch die Hindernisse und den jedesmaligen Stoss erlittenen Verlust zu compensiren, so dass es in der einmal erregten Schwingung beharrt.

Man würde diese Erklärung missverstehn - wie diess in der That schon geschehen ist - wollte man das Emporwachsen der Bleierhöhung als eine hebende Kraft betrachten, welche dadurch, dass sie auf die eine Seite des Wiegers wirkt, demselben einen stärkeren Schwung gäbe, denn diese würde eben so, wie die von Forbes angenommene abstossende Krast, keine andere, als eine schwache entgegengesetzte Wirkung haben. Faraday drückt sich darüber sehr unzweideutig aus, indem er sagt (Schweigg. a. a. O. S. 425): »Die Kraft wird gewonnen durch den ganzen Wieger, indem derselbe wirklich erhoben wird durch den Punkt, von welchem er gerade unterstützt wurde', und kommt zur Wirkung durch die herabsinkende Seite des Wiegers etc.« Es ist übrigens einleuchtend, dass hierbei die Zusammenziehung, welche das heisse Metall durch den Verlust an Wärme erleidet, eine entgegengesetzte Wirkung ausübt, und daher von der Ausdehnung des kalten abgerechnet werden muß, so daß dieser Erklärung zufolge nur dann dauernde Schwingungen zu erwarten seyn werden, wenn die Ausdehnung des kalten Metalls mehr beträgt, als die gleichzeitige Zusammenziehung des heißen.

Faraday schreibt noch einem anderen Umstande einen Theil der Wirkung zu. Indem nämlich der in der Erhitzung begriffene Stützpunkt sich dem in der Abkühlung befindlichen nähert, werde dem Instrument eine seitliche Bewegung ertheilt, die seiner Schwingung zu Statten komme. Wechselte diese seitliche Bewegung in der Art, dass jene Näherung nur während des Steigens des Schwerpunktes stattsände, während seines Fallens aber sich in die entgegengesetzte Bewegung verwandelte, so würde sie allerdings die in Rede stehende Wirkung haben müssen 1); dauert sie dagegen, wie diess hier der Fall ist, in gleichem Sinne fort, so muss sie, während der Schwerpunkt fällt, eine entgegengesetzte Wirkung haben, und daher die während seines Steigens erzeugte Ist nun gleich diese Compensation hier compensiren. nicht vollständig, weil die Mittheilung von Wärme in abnehmendem Maasse erfolgt, so scheint doch der kleine davon übrigbleibende Effect unwesentlich zu seyn, da er ohne merkliche Beeinträchtigung des Erfolges ganz beseitigt werden kann. Auf jeden Fall sind die Umstände bei meinen Versuchen von der Art, dass derselbe unberücksichtigt bleiben kann. Dagegen soll der Theil von Faraday's Erklärung, wonach der Zuwachs an Bewegung aus dem Umstande entspringt, dass das Instrument beim Fallen einen größeren Raum durchläuft, als beim Steigen im Folgenden genauer erörtert werden.

Diese Erklärung hat auf jeden Fall das für sich, dass

<sup>1)</sup> Diese Bedingung wird bei dem Versuche mit der Zuckerzange, den Faraday beibringt, leicht erfüllt werden können, daher dann der Ersolg desselben nicht eine gleiche VVirkung dieser seitlichen Bewegung für den zu erklärenden Versuch beweist.

sie, ohne Hinzuziehung einer Hypothese, den Grund der Erscheinung in eine bekannte Eigenschaft der Wärme setzt, welche den ihr zugeschriebenen Erfolg allemal dann haben muss, wenn die Ausdehnung des kalten Metalls mehr beträgt, als die Zusammenziehung des heißen, und es fragt sich nur 1) ob die geringe Menge Wärme, welche während einer so kurzen Berührungszeit - bis gegen To To Secunde — mitgetheilt wird, und die auch nur eben so viel Zeit hat, sich wieder zu verlieren, hinreichend ist, um jene kräftige Bewegung zu unterhalten, und 2) ob die Erfahrung die Erklärung darin bestätigt, dass in allen den Fällen, wo der Ton entsteht, die Ausdehnung des kalten Metalls wirklich mehr beträgt, als die Zusammenziehung des heissen. In dieser letzteren Beziehung hat Forbes diese Erklärung bestritten.

Faraday nämlich bezeichnet als Grund, warum vorzüglich das Blei sich zur Unterlage eignet, nicht nur den großen Ausdehnungscoëfficienten dieses Metalls, sondern auch den Umstand, dass es wegen seiner geringen Wärmeleitung die Wärme mehr an der Berührungsstelle zusammenhalte, und sich daher stärker ausdehne. In Betreff des letzteren Punktes nun erinnert Forbes, dass die größere oder geringere Ausbreitung der Wärme in einem Körper keinen Einfluss auf seine Ausdehnung habe, indem es für den Betrag derselben gleich ist, ob weniger Theile eine starke, oder mehrere eine so vielmal schwächere Erwärmung erleiden; daher komme die Leitung der Wärme nur in sofern in Betracht, als davon die Schnelligkeit ihrer Mittheilung abhänge, und es lasse diese Erklärung vielmehr erwarten, dass eine gute Wärmeleitung, eben sowohl des kalten als des heißen Metalles, stets dem Versuche günstig seyn müsse; im Uebrigen mache sie die Erscheinung nur von dem Ausdehnungscoëfficienten der beiden Metalle abhängig, denn da die Zusammenziehung des heißen Metalls weniger als die Ausdehnung des kalten betragen müsse, so müsse immer das heisse den kleineren Ausdehnungscoëfficienten haben; diess stehe aber mit der Erfahrung in Widerspruch, indem z. B. heises Silber auf kaltem Eisen tont, obgleich die Ausdehnung des Eisens geringer ist, als die des Silbers. Diese Bemerkungen veranlassen Forbes die Erklärung Faraday's zu verwerfen, und das was dieser über den Einfluss der Wärmeleitung sagt, für ein Versehen zu erklären. Allein das Versehen ist nicht auf Faraday's Seite, und Forbes scheint nur nicht beachtet zu haben, dass es sich hier nicht um die gesammte Volumenänderung der beiden Metalle handelt, sondern um die lineare Ausdehnung und Zusammenziehung, die sie an den Berührungspunkten, und zwar nach der verticalen Dimension erleiden; denn obgleich jene (die Volumenänderung) nur von der Menge der mitgetheilten Wärme abhängt, von deren Vertheilung aber unabhängig ist, so gilt doch dasselbe keineswegs von der Linearausdehnung, sondern diese beträgt allerdings um so mehr, je weniger die Wärme sich ausbreitet.

Diese Bemerkung möge vorläufig genügen, um'zu zeigen, dass Faraday's Erklärung durch den Einwurf von Forbes keineswegs widerlegt ist. Ich werde weiter unten nachzuweisen versuchen, in wie weit die vorhandenen Beobachtungen über das Trevelyan-Instrument mit dieser Erklärung in Uebereinstimmung stehen. Um aber dieselbe mit der Erfahrung so zu vergleichen, dass sich daraus eine unzweideutige Bestätigung oder Widerlegung ergebe, waren eigens zu diesem Zwecke angestellte Versuche nothwendig, um so mehr, als die Resultate der beiden Beobachter, die sich am aussührlichsten mit diesem Gegenstande beschäftigt haben, Trevelyan und Forbes, in einigen wesentlichen Punkten in Widerspruch mit einander stehen.

Aus den bisherigen Beobachtungen über das Trevelyan-Instrument ergeben sich folgende Resultate:

1) Nicht jedes heisse Metall kann ohne Weiteres auf jedem kalten in Schwingung gebracht werden; über die Fälle, wo eine solche eintritt, hat Trevelyan sehr zahlreiche Versuche angestellt, deren Resultate man in folgender Tabelle zusammengestellt findet; die über jeder Columne genannten Metalle sind die, welche als kalte Unterlage angewandt wurden, die an der linken Seite genannten aber die, welche heis auf jene gelegt wurden, um in Schwingung zu gerathen; die Kreuze bezeichnen die Fälle wo eine solche Schwingung beobachtet wurde.

| Gold.             |   |
|-------------------|---|
| Silber.           | +   |
| Platin.           | ++  |
| Kupier.           | + +   |
| Eisen             | +++   |
| . மன்விரை         | +++   |
| Frin Mening.      | ++++  |
| Leschätzmetall.   | +++ +   |
| Gewöhnl, Messing. | +++++   |
| Codemetall.       | +++++   |
| Ziok.             | +++ +++   |
| .cominch.         | +++ ++  |
| Pale solder.      | +++ ++  |
| Blocksinnloth,    | +++ +++ +   |
| .mriZ             | +++ +++++   |
| Glockenmetall.    | +++++++++   |
| .dsolnaiX         | +++ + +++ +   |
| Blei,             | +++++++++++   |
|                   | Kupfer Silber Fein Messing Gold Gew. Messing Platin Eisen Zink Zink Ceschützmetall Gufseisen Cockmetall |

Ich entnehme diese Tabelle aus Trevelyan's Abhandlung in The Lond. and Edinb. phil. Mag. and Journ. of Sc. third Ser., Nov. 1833, und habe nur die Ordnung, in welcher die Metalle genannt werden, so geändert, dass die Namen oben einigermassen die Ordnung angeben, in welcher die Metalle sich vorzüglich zur Unterlage eignen, und die Metalle links herunter ungefähr in der Ordnung stehen, in welcher sie am geeignetsten sind, als heiser Wieger gebraucht zu werden. Fast nur Metalle oder Erze geben eine Schwingung; in einem einzigen Falle hatten Trevelyan und Leslie Schwingungen eines Kupserstabs auf dem Boden eines gläsernen Sturzbechers, doch nicht recht deutlich.

Forbes, welcher ebenfalls eine Reihe von Versuchen über diesen Punkt angestellt hat, hat diese Resultate nur zum Theil bestätigt gefunden, und scheint die übrigen für unrichtig zu halten; denn er stellt folgende Behauptungen als Erfahrungssätze auf:

- a) » Die Schwingungen finden nie statt zwischen Substanzen derselben Beschaffenheit. « Diess steht, wie man sieht, mit zwei Beobachtungen Trevelyan's im Widerspruch; denn dieser hatte Schwingungen von Kupfer auf Kupfer von sein Messing auf sein Messing und von gewöhnlichem Messing auf gewöhnliches Messing.
  - b) "Beide Substanzen müssen metallisch seyn « Diess erscheint nach der eben angeführten Beobachtung von Trevelyan und Leslie zweiselhaft.
  - c) "Die Schwingungen finden mit einer Stärke statt, welche (innerhalb gewisser Gränzen) dem Unterschiede des Leitungsvermögens für Wärme (oder Elektricität) proportional ist, indem das schlechter leitende Metall als das kalte angewandt werden muss." Auch hiermit steht noch eine Beobachtung Trevelyan's im Widerspruch; denn eine solche Umkehrung, wie dieser sie beobachtete, indem Kupser auf sein Messing und auch sein Messing auf Kupser zum Tönen kam, würde nach die-

sem Satze von Forbes nicht möglich seyn. Die Reihe, in welche Forbes die Metalle hiernach stellt, ist solgende: Silber, Kupfer, Gold, Zink, Messing, Platin, Eisen, Zinn, Blei, Antimon, Wismuth 1). Diese Reihe stimmt, wie man sieht, ziemlich mit der Ordnung überein, in welche sich auch, nach Trevelyan's Versuchen, die Metalle stellen, und da dieser in allen den Fällen, wo Forbes Töne erhielt, sie ebenfalls beobachtete, nicht aber umgekehrt, so ist kein Grund vorhanden, in die Zuverlässigkeit der Angaben des Ersteren einen Zweisel zu setzen, sondern es ist zu vermuthen, dass Forbes nur die Bedingungen nicht getroffen habe, unter denen Jener solche Resultate erhielt, Bedingungen, die allerdings von Trevelyan selbst nicht weiter bezeichnet werden, die jedoch, wie ich nachher zeigen werde, nicht schwer zu entdecken sind.

- 2) Die Schwingungen finden eben sowohl statt, wenn man das heiße Metall, z. B. Kupfer, als Unterlage feststellt, und das kalte; z. B. Blei, beweglich darauf legt, ohne jedoch mit dieser Umkehrung ihrer Lage auch ihre Temperaturen zu vertauschen. Ich werde jedoch, wie bereits oben bemerkt ist, im Folgenden immer das heiße Metall als das schwingende, das kalte als den Träger annehmen.
- 3) Nach einer Beobachtung von Leslie dauern die Schwingungen im Vacuum der Lustpumpe fort (*Edinb.*) Journ. of Sc. N. S. XI, p. 142).
- 4) Nach einem Versuche von Forbes finden die Schwingungen auch dann statt, wenn man den Bleiblock quer durchschneidet und das Instrument so darauf legt,

<sup>1)</sup> Antimon und Wismuth stellt er zuletzt, weil sie weder heiß, noch kalt angewendet, eine Schwingung gaben. Ich habe jedoch keine Schwierigkeit gefunden ein Instrument aus Messing auf diesen beiden Metallen zum Tönen zu bringen, besonders wenn der Versuch in der Art, wie in Fig. 2 Taf. I, angestellt wurde.

dass der eine Rand die eine, der andere die andere Hälfte des Bleis berührt 1).

- 5) Die Stärke der Schwingungen nimmt natürlich im Allgemeinen mit der Temperaturdifferenz zu, doch beobachtete Forbes eine Ausnahme von dieser Regel,
- 1) Hierbei mag ein Versuch erwähnt werden, den ich vor längerer Zeit angestellt habe, und der ein ähnliches Resultat in noch größerer Ausdehnung giebt. Ich schnitt einen Bleiblock quer durch, isolirte die beiden Hälften gegen einander durch einige dazwischen gelegte Blättchen Glimmer und Kartenblatt, und presste sie so mit einer ebenfalls gegen das Blei isolirten Holzschraube gegen einander. Ferner versertigte ich ein Instrument aus Messing, das der Länge nach in zwei Theile getheilt war, so dass jede der beiden Hälften einen der beiden Berührungsränder erhielt; Fig. 5 Taf. I zeigt den Querschnitt dieses getheilten Instruments; die beiden Hälften wurden ebenfalls, durch Glimmer getrennt, mit einer Holzschraube gegen einander gepresst. Dadurch erhielt ich vier Fälle: 1) ein ungetheiltes Instrument (von Messing und in der Form wie Fig. 1 Taf. I) auf ungetheiltem Blei; 2) dasselbe auf getheiltem Blei, so dass es mit jedem Rande eine Hälfte des Bleis berührte; in diesen beiden Fällen tönte das Instrument gleich leicht; denn wenn ich dasselbe erhitzt hatte, und dann auf dem ungetheilten Blei liegen liess, bis es durch die von selbst eintretende Abkühlung aufhörte zu tönen, so kam es auch auf dem getheilten nicht mehr oder nur momentan zum Tönen; eben so aber auch umgekehrt; 3) das getheilte Instrument auf ungetheiltem Blei, und 4) dasselbe auf getheiltem Blei; in diesen beiden Fällen fand ebenfalle die Schwingung gleich leicht statt, wie ich mich auf dieselbe Weise überzeugt habe. Obgleich ich den zweiten und dritten Fall nicht in derselben Art verglichen habe, so ist doch zwischen diesen beiden Fällen am wenigsten ein Unterschied zu vermuthen, und daher anzunehmen, dass die Theilung des Wiegers und des Trägers keinen merklichen Einfluss auf die Entstehung hat, und die Schwingungen in allen vier Fällen mit gleicher Leichtigkeit hervorgerusen werden. - Als ich dagegen ein Stück Marmor und ein Stück Blei gegen einander presste, und das erhitzte Messinginstrument so darauf legte, dass es mit dem einen Rande den Marmor, mit dem andern das Blei berührte, tönte es zwar ebenfalls, forderte aber dazu eine beträchtlich höhere Temperatur, so dass, nachdem es hier durch die eingetretene Abkühlung zur Ruhe gekommen war, es auf blossem Blei auf's Neue tönte, und noch fast eine Viertelstunde in der Schwingung beharrte.

wenn sehr heißes Eisen auf Blei gelegt wurde. Ich vermuthe, dass ein beginnendes Weichwerden des Bleis die Hauptursache dieser Anomalie gewesen seyn mag.

6) Die Schwingungen können langsamer und schneller gemacht werden, was sich besonders nach dem Bewegungsmoment des Instruments richtet. Ich habe weniger als 2 und mehr als 800 Schläge in 1 Secunde beobachtet, und diese Gränzen würden sich ohne Frage noch sehr erweitern lassen. Der Ton wird höher, wenn man den Wieger gegen den Träger drückt, weil jener sich dann weniger erheben kann. Nicht selten hört man außer dem Haupttone noch andere, welche Faraday fremden Ursachen, als dem Klingen des Metalls, der Erzitterung des Tisches etc., zuschreibt 1).

Die Form des Instruments kann sehr verschieden seyn, wenn es nur auf zwei Punkten hin und her wiegen kann.

Indem ich mich zu den Versuchen wende, welche ich angestellt habe, um über die Ursache jener schwin-

1) Wenn die vom Schwerpunkt des Wiegers gezogene Senkrechte den Zwischenraum zwischen den beiden Stützpunkten nicht genau halbirt, oder sonst das Bewegungsmoment in Beziehung auf diese Punkte ungleich ist, so muss die Bewegung des Instruments gleichsam eine hinkende seyn, indem es eine andere Zeit gebraucht, um von links nach rechts, als von rechts nach links zu fallen. Man könnte glauben, dass dieser Umstand zur Erzeugung von Doppeltonen Anlass gebe, allein diess ist nicht der Fall; denn ein solches System von Stössen, wo die Zeit zwischen je zwei Stössen abwechselnd t und t' ist, giebt nur einen Ton, und zwar von der Höhe, als ob die Zwischenzeit t+t' wäre, indem es in zwei Systeme der letzteren Art zerlegt gedacht werden muß. Man kann sich davon an der Sirene leicht überzeugen; ich habe z. B. auf eine Scheibe sechzig Löcher gesetzt, deren Abstände abwechselnd 5 und 7 Grad betrugen; als dieselbe gedreht und ein Luststrom dagegen geblasen wurde, gab sie einen Ton von derselben Höhe, wie eine andere Reihe von dreissig Löchern in Abständen von je 12 Grad, und unterschied sich von dieser nur durch etwas größere Stärke des Tons; es ist nicht anders, als ob auf zwei Scheiben der letzteren Art zugleich geblasen würde.

genden Bewegung zu entscheidenden Resultaten zu gelangen, muß ich zuerst das Verfahren beschreiben, das ich bei der Mehrzahl dieser Versuche angewendet habe, um die Schwingungen zugleich langsamer und sichtbarer, und so der Beobachtung und Messung zugänglicher zu machen.

Ich befestige an dem Instrument, welches wagerecht liegt, eine senkrecht nach unten gerichtete, 2 bis 3 Fus lange Holzleiste (s. Fig. 6 Taf. I); an ibrem unteren Ende oder auch an einer anderen Stelle derselben ist ein Brettchen angebracht, auf welches Gewichte gestellt werden können. Ich werde diese Leiste den Pendelstab nennen. Legt man nämlich den so eingerichteten Wieger auf eine geeignete Unterlage und erhitzt ihn, so schwingt er hin und her, und mit ihm zugleich die daran befestigte Leiste, welche dann eine pendelartige Bewegung macht, und durch ihr Bewegungsmoment, zumal wenn sie noch Gewichte trägt, die Schwingungen viel langsamer macht, so dass natürlich die Schläge sich nicht mehr zum Tone vermischen, sondern einzeln hörbar sind. Man kann diesen Apparat so lange als man will in Bewegung erhalten, so dass er, wie das Pendel einer Uhr, ununterbrochen schwingt, indem man eine kleine Lampe unter dem Wieger anbringt, die ihn fortwährend heiss Dass die Schwingungen hierdurch beliebig langsam gemacht werden können, ist ein für das Gelingen gewisser Versuche sehr wesentlicher Umstand; der Hauptzweck dieser Einrichtung ist aber, die Größe jener Wirkung der Wärme messbar zu machen, welche die Schwingungen dauernd unterhält, sey es nun, dass dieselbe auf einer abstossenden Kraft, oder auf der Ausdehnung beruhe. Bringt man nämlich binter dem unteren Ende des Pendelstabs eine Skala an, so kann man die Größe der Schwingungsweite beobachten, so lange das Instrument heiss ist; lässt man es aber ganz erkalten und stösst es dann an, so kann man beobachten, wie schnell sich seine

Amplitude vermindert, wenn die Hülfe der Wärme fehlt; aus diesen beiden Daten, verbunden mit der Vertheilung der Masse am Instrument, läst sich dann natürlich jene Größe, um deren Messung es sich handelt, berechnen. Endlich gestattet der Apparat auf eine ähnliche Art auch die Fälle zu beobachten, wo die Wärme, anstatt die Schwingungen zu befördern, sie vielmehr vermindert. Es kam z. B. ein Instrument aus Kupfer, auf eine Unterlage von Blei gelegt und durch Anstoßen auf eine Amplitude von 4° gebracht, wenn beide Metalle kalt waren, nach einer gewissen Anzahl von Schlägen zu Ruhe; wurde das Kupfer erhitzt, so beharrte es in dauernder Schwingung; war dagegen das Blei erhitzt und das Kupfer kalt, so kam es fast drei Mal schneller zu Ruhe; als wenn beide kalt waren.

Den Träger habe ich, um ihn gehörig festzustellen, gewöhnlich in einen Schraubstock eingespannt. Die Berührung mit dem Eisen des Schraubstocks hat keinen Einfluss auf den Versuch, wie ich mich überzeugt habe, indem ich dasselbe durch Holz oder Glimmer von dem eingeklemmten Metall trennte. Höchstens wird dieses durch die Berührung mit dem Eisen besser kalt gehalten; dies kann nur erwünscht seyn, und thut denselben Dienst, als ob ein größeres Stück von dem Metall als Träger angewendet würde. In wie fern dabei die Größe des eingeklemmten Trägers zu berücksichtigen ist, wird sich im Folgenden zeigen.

Ich wende mich nun zuefst zu der Entscheidung jener Frage, über welche Trevelyan und Forbes entgegengesetzte Resultate erhalten haben, und welche allein schon sehr entscheidend für die Erklärung ist, nämlich 1) kann der Wieger und der Träger von einerlei
Metall seyn, und 2) können zwei Metalle ihre Ordnung
umkehren, in der Art, dass das Metall, welches vorher
heis auf einem anderen kalten in Schwingung gerathen
war, auch umgekehrt kalt als Träger für das letztere, nun-

mehr erhitzte dienen kann? Es ist schon oben erwähnt, dass beide Fragen durch ein Paar Versuche von Trevelyan bejaht werden, dass aber Forbes beide entschieden verneint. Da zu vermuthen war, dass der Widerspruch des letzteren nur auf einer weniger geeigneten Art der Beobachtung beruhe, so kam es darauf an, die Bedingungen zu ermitteln, auf denen der vollkommenere Erfolg der Versuche Trevelyan's beruhen mochte.

Wenn man von der Voraussetzung ausgeht, dass durch die Berührung der beiden Metalle eine eigenthümliche Kraft erregt werde, so wird man nicht leicht solche Bedingungen denken können; wenn aber mit Faraday angenommen wird, dass die Ausdehnung des kalten Metalls die Schwingung unterhaltende Ursache ist, so ist diese Bedingung leicht zu finden. Um nämlich z. B. ein Instrument aus Kupfer auf einer Unterlage von demselben Metall in Schwingung zu erhalten, kam es darauf an, die Ausdehnung des Trägers größer zu machen, als die Zusammenziehung des Wiegers, jedoch nicht die gesammte Volumenänderung - denn diese muss, wenn das kalte Kupfer die Wärme empfängt, die das heisse verliert, nothwendig an beiden gleich seyn - sondern die Linear-Ausdehnung und Zusammenziehung nach der verticalen Richtung. Diess musste eintreten, wenn an dem Träger die Ausbreitung der Wärme nach den Seiten möglichst gehindert, und nur die nach unten gestattet wurde, also wenn der Träger die Gestalt zweier Pyramiden, dünner Prismen oder dergl. erhielt, wenn er in zwei Erhöhungen auslief. In der That habe ich auf diese Weise sowohl die Töne, als auch bei Anwendung des Pendelstabes, die langsameren Schwingungen so vollkommen erhalten, als in irgend einem anderen Falle; das Instrument aus Kupfer kommt auf zwei verticalen Kupferdrähten (wie Fig. 7 Taf. I) oder Kupferspitzen sehr leicht in anhaltende Schwingung. Um sicher zu seyn, dass das als Träger dienende Kupfer ganz von derselben Beschafsenheit, wie der Wieger war, liess ich von dem Instrument selbst ein Stück abschneiden, und arbeitete an diesem zwei pyramidale Spitzen heraus; wurde nun das Instrument erhitzt auf diese Spitzen gelegt, so tönte es. Man könnte einwenden, dass das Instrument durch das Erhitzen anlaufe, und also doch nicht zwei ganz gleichartige Oberslächen in Berührung seyen. Dieser Einwurf wird durch folgenden Versuch widerlegt: Ich liefs an dem Wieger zwei Spitzen herausarbeiten, und legte diese anf eine ebenc Unterlage von demselben Kupfer (s. Fig. 8 Taf. I). Wurde nun der Wieger erhitzt, so waren Schwingungen zu erwarten, wie vorhin, wenn eine Oxydation des heißen Metalls die Ursache war; wenn dagegen die Schwingungen auf dem vorbin bezeichneten Umstande beruhten, so mussten sie jetzt nicht allein nicht dauernd seyn, sondern auch nach dem Anstofsen sich schneller vermindern, als wenn das Instrument kalt In der That fand nun das Letztere statt, wovon ich mich durch die oben angegebene Art des Versuchs bestimmt überzeugt habe. Es ist also die Berührung zwischen zwei ungleichen Stoffen nicht eine nothwendige Bedingung des Versuchs.

Durch ein gleiches Versahren kann nun auch natürlich die vorhin erwähnte Umkehrung der Ordnung der Metalle leicht bewirkt werden. Nach allen Beobachtungen z. B. kommt heises Kupfer oder Silber auf kaltem Messing leicht in Schwingung; umgekehrt habe ich ein Instrument von Messing sehr leicht auf kaltem Kupfer oder Silber zum Tönen gebracht, indem ich es mit seiner ebenen Untersläche auf zwei neben einander gestellte dünne Drähte oder Blechstreisen oder Spitzen von einem dieser Metalle legte. Je dünner diese sind, desto leichter tritt die Schwingung ein, so dass sie, wenn sie sehr dünn waren, schon ersolgte, wenn die Temperatur des Messings nur um 50° R. höher war, als die ihrige.

— Ich habe auf diese Weise die Ordnung der Metalle

so vollständig umgekehrt, dass ich sogar heisses Blei auf kaltem Kupfer in dauernde Schwingung versetzte, unter, den Umständen, unter denen ein solcher Erfolg nach der angenommenen Erklärung zu erwarten war, indem ich nämlich als Träger zwei senkrecht neben einander gestellte Kupferdrähte (wie Fig. 7 Taf. I) anwandte, und die Schwingungen des Bleis durch den Pendelstab ziemlich langsam machte. Sehr schnelle Schwingungen von Blei sind nicht zu erlangen, da es wegen seiner schlechten Wärmeleitung hierzu sehr spitze Träger verlangen würde, die es wegen seiner Weichheit nicht verträgt. Eben so habe ich Schwingungen von Blei auf Eisen (was, wie ich unten zeigen werde, mehr Schwierigkeit als Kupfer darbietet) hervorgebracht. Ich stehe nach diesen Versuchen nicht an zu behaupten, dass jedes heise Metall auf jedem kalten unter geeigneten Umständen in dauernde Schwingung versetzt werden kann.

Diese Beobachtungen zeigen, dass die Gestalt, welche die beiden Metalle in der Nähe der Berührungspunkte haben, eben so viel Einsluss auf den Ersolg des Versuches haben kann, als die specifischen Eigenschaften dieser Metalle. Sie sprechen aus diesem Grunde eben so sehr gegen die Annahme einer durch Berührung der ungleich erwärmten Metalle hervorgerusenen besonderen Kraft, welche ohne neue Hülfshypothesen damit unvereinbar seyn würde, als für die Erklärung Faraday's, indem sie zeigen, das jener Einslus der Gestalt ganz von der Art ist, wie er nach dieser Erklärung erwartet werden musste.

Eine weitere und sehr vollständige Bestätigung dieser Ansicht fand ich, als ich die Größe dieser vermutheten Ausdehnung und Zusammenziehung des Trägers unter verschiedenen Bedingungen der Messung unterwarf.

Ich werde, um von diesen Messungen eine genauere Vorstellung zu geben, eine Versuchsreihe dieser Art vollständiger beschreiben. — Als Träger gebrauchte ich zwei E

P

Zinkbleche von 0,17 Lin. Dicke. Ich wählte dieses Metall, weil es wegen seines großen Ausdehnungscoëssicienten stärkere Schwingungen als die meisten andern erwarten ließ. Blei und Zinn können zu den Messungen nicht wohl gebraucht werden, weil sie wegen ihrer Weichbeit unter den Schlägen des Instruments ihre Gestalt an den Berührungsstellen sehr merklich ändern und allmälig immer mehr platt geschlagen werden. Die beiden Zinkbleche hatten die in Fig. 6 Taf. I angezeigte Gestalt, und waren zwischen drei andere dickere Zinkstücke so gefasst und in den Schraubstock eingespannt, dass sie, in einem geringen Abstande neben einander, aus jenen Stücken hervorragten, und daher allein vom Instrument berührt werden konnten; auch waren die letzteren so ausgefeilt, dass die in den Berührungspunkten mitgetheilte Warme, sich erst in dem dünnen Zinkblech einige Linien weit auszubreiten hatte, ehe sie an die einschliessenden Stücke gelangte. Der Wieger von Kupfer hat eine rechtwinklich prismatische Gestalt, wie der in Fig. 2 Taf. I angegebene; er ruht mit seinem kupfernen Stiel auf einem harten, aber nicht metallischen Rande, mit dem vorderen Theile seiner ebenen Untersläche aber auf den beiden Zinkblechen, so dass die Spalte zwischen diesen letzteren dem Stiel parallel ist. Die drei Stützpunkte, die er auf diese Weise hat, sind sehr genau in eine wagerechte Ebene gebracht und der Pendelstab senkrecht nach unten gerichtet. Um theils das Bewegungsmoment, theils die Schnelligkeit der Schwingungen abzuändern, hatte ich an dem Pendelstabe drei Brettchen angebracht, 7, 14 und 28 Zoll vom Kupfer, und belastete diese bei verschiedenen Versuchen mit verschiedenen Gewichten, nämlich 4 Loth, 16 Loth und 2 Pfund. — Um aber dem Kupfer eine constante und bei allen Versuchen gleiche Temperatur zu geben, bringe ich unter demselben, nahe dem Stiele, eine kleine Spirituslampe an, und regulire sie so, dass einige Stückchen der Rose'schen Legirung, die auf dem Instrument liegen, geschmolzen werden, mit Ausnahme derjenigen, welche am äußersten Rande desselben am weitesten von der Lampe entfernt liegen. Man gelangt auf diese Weise ziemlich leicht dahin, die Temperatur des Instruments mehrere Stunden ohne merkliche Veränderung zu erhalten, und es kann die Temperatur des Wiegers auf etwa 80° R. oder wenig höher angenommen werden, so dass bei einer Temperatur des Zimmers von etwa 14° das Kupfer um 65° bis 70° R. erwärmt war. — Ist der Apparat so aufgestellt, so kommt er beim leisesten Anstosse in Bewegung und die Schwingungen vergrößern sich allmälig von selbst bis zu einer gewissen Amplitude, welche sie dann beibehalten, so lange die Temperatur ungeändert bleibt. Auf dieselbe gehen sie auch zurück, wenn man das Instrument durch Anstofsen in eine stärkere Bewegung versetzt hat. Diese constante Amplitude, welche mit a bezeichnet werde, wird an einer Skala abgelesen, die, auf 5 Min. getheilt, noch einzelne Minuten zu schätzen gestattet. Nachdem die Lampe ausgelöscht und das Instrument im Lause einiger Stunden vollkommen erkaltet ist, wird es durch Anstossen auf eine Amplitude gebracht, die etwas größer ist als die vorige, und nun beobachtet, wie viel Schwingungen es macht, bis sich die Amplitude um ein Bestimmtes vermindert hat, woraus sich ergiebt, um wie viel sich die Amplitude bei jedem einzelnen Schlage vermindert; diese letztere Größe heiße  $\Delta \alpha$ . Außerdem muß man noch kennen: den Abstand der beiden Zinkbleche von einander, welcher d heifse und bei dem in Rede stehenden Versuche 1,7 Lin. betrug; ferner die Entfernung vom Stützpunkte des Stiels bis zu den beiden Punkten, wo das Instrument auf den Zinkblechen ruht; diese Entfernung, welche D genannt werde, betrug 11,3 Lin.; endlich die Lage des Schwerpunkts am Instrument; es werde der Stützpunkt des Stiels als Anfangspunkt der Abscissen und die von

da nach der Zinkspalte gezogene Linie als Abecissenlinie genommen; die Abscisse des Schwerpunktes heiße A, seine Ordinate L; sie ergeben sich, wenn man die Schwere und die Lage des Schwerpunktes am unbelasteten Wieger, und dann die Größe und Lage der daran angebrachten Gewichte kennt. Aus diesen Daten läßt sich berechnen, wie viel die periodische Ausdehnung und Zusammenziehung des Zinks in der Richtung einer durch den Berührungspunkt gezogenen Senkrechten betragen muß, wenn man die dadurch entstehende Vergrößerung des Fallraums als die, die Bewegung unterhaltende Ursache ansieht. Es wird nämlich diese Größe, die ich der Abkürzung wegen die Hebung nennen will:

$$= \frac{D}{D-A} \cdot L \Delta \alpha \frac{\sin \frac{1}{2}(\alpha + \beta)}{\cos \frac{1}{2}\beta},$$

$$tang \frac{1}{2}\beta = \frac{1}{2} \frac{d}{L} \cdot \frac{D-A}{D}$$

oder mit einer für die beobachteten Fälle hinreichenden Abkürzung, da d viel kleiner als L ist:

MO

$$\frac{D}{D-A} L\Delta\alpha^{\frac{1}{2}}(\alpha+\beta).$$

Eigentlich giebt dieser Ausdruck den Unterschied zwischen der Linearveränderung des Zinks und der, welche gleichzeitig der kupferne Wieger an den Berührungspunkten erleidet; allein bei der geringen Dicke der Zinkbleche kann die letztere im Vergleich mit der ersteren nur so gering seyn, dass sie vernachlässigt werden darf.

Folgende Tabelle enthält die in den bereits bezeichneten Fällen beobachteten Werthe der in Rechnung kommenden Größen, nebst der daraus berechneten Hebung. Die erste Spalte enthält P, das Gewicht des Wiegers (einschließlich der am Pendelstabe angebrachten Beschwerung) in Lothen; die zweite und dritte die Ordinate und Abscisse des Schwerpunktes in Pariser Linien; die vierte die beobachtete Schwingungsweite  $\alpha$ ; die fünfte giebt an, wie viel einzelne Schläge das In-

strument, wenn es kalt war, machen musste, damit sich der Schwingungsbogen um 100 Minuten verminderte, so dass die angegebene Zahl  $=\frac{100}{\Delta\alpha}$ , wenn  $\Delta\alpha$  in Minuten ausgedrückt wird; die sechste Spalte enthält die daraus berechnete Hebung h, d. h. die periodische Linearausdehnung und Zusammenziehung des Zinks in Par. Linien; in der siebenten ist unter N angegeben, wie viel einzelne Pendelschläge das Instrument während einer Minute machte.

| <b>P</b> . | L.      | A.      | α.     | 100<br>Δα | ħ.        | N.  |
|------------|---------|---------|--------|-----------|-----------|-----|
| 102,5      | 206"',3 | 74''',4 | 6° 28' | 535       | 0"',00100 | 73  |
| -          | 102 ,8  |         | 6 18   | 327       | 0 ,00084  | 106 |
| -          | 48 ,6   | -       | 5 14   | 165       | 0 ,00074  | 152 |
| 54,5       | 105 ,7  | 77 ,7   | 6 30   | 274       | 0 ,00101  | 74  |
| •          | 57,0    |         | 6 0    | 174       | 0 ,00086  | 107 |
| •          | 31 ,6   | _       | 5 12   | 109       | 0 ,00078  | 137 |
| 42,5       | 43 ,1   | 79 ,6   | 6 14   | 129       | 0 ,00093  | 83  |
| •          | 27,5    |         | 5 38   | 93        | 0 ,00086  | 112 |
| •          | 19 ,3   | -       | 5 14   | 72        | 0 ,00084  | 126 |

Man sieht hieraus, dass die Größe der gemessenen Hebung von dem Bewegungsmoment des Instruments unabhängig ist, und nur von der Dauer der Berührung abhängt, indem sie, wie zu erwarten war, bei kürzerer Berührung mit dem Wieger, d. h. bei schnelleren Schwingungen kleiner ausfällt.

Auch als ich die Gewichte oben auf den Wieger setzte, so dass L sehr kleine oder selbst einen negativen Werth erhielt, bekam ich, wenngleich hier eine geringere Genauigkeit der Messung zu erreichen ist, ähnliche Resultate. Als der Abstand der beiden Zinkbleche von einander fast doppelt so groß genommen wurde, erhielt ich bei einer fast um die Hälfte geringeren Amplitude nahe gleiche Werthe der Hebung; an dickeren Zinkblechen dagegen war dieselbe geringer.

:

Was aber die Größe der gefundenen Hebung betrifft, so beträgt sie in den eben berichteten Fällen z. B. bei einer Dauer der Berührung von 3 Secunde ungefähr Too Linie, das ist so viel als ein Stückchen Zink, das 1 Linie lang wäre, bei einer Temperaturerhöhung von noch nicht 30° R. sich ausdehnen würde. Bei den angeführten Beobachtungen beträgt der Temperaturwechsel an den Berührungspunkten selbst mehr als 30°, muss aber mit der Entfernung von da sehr rasch abnehmen; aus den Beobachtungen lässt sich schätzen, dass er im Abstand von ein Paar Linien sehr unmerklich seyn müsse; diess setzt eine nur sehr mässige Schnelligkeit der Ausbreitung der Wärme voraus, und es wird daher Faraday's Erklärung auch von der Seite bestätigt, dass die der Ausdehnung zugeschriebene Wirkung keineswegs gröser ist, als der anderweitig bekannte Ausdehnungscoëfsicient und die Wärmeleitung des als Träger angewendeten Metalles zulassen.

Nimmt man dagegen an, dass die Bewegung durch eine Kraft unterhalten werde die während eines Theiles der Schwingung am Berührungspunkt thätig sey, und mit der Schwere in gleichem Sinne wirke, so läst sich auch deren Größe aus den mitgetheilten Beobachtungen berechnen. Dieselbe erhält aber in den beobachteten Fällen so ungleiche Werthe, dass dadurch jene ohnehin wenig begründete Annahme vollends ausgeschlossen wird.

Als ich zwei Eisenbleche von 0",18 Dicke an die Stelle der Zinkbleche setzte, fand ich bei 74 Schwingungen in 1 Min. die Hebung = 0,00037, also 23 Mal kleiner als, beim Zink. Nun dehnt sich aber auch das Eisen bei gleicher Erwärmung 23 Mal schwächer aus als das Zink; es mußten also die Träger von Eisenblech die Wärme in demselben Maaße wie die von Zinkblech aufgenommen und verbreitet haben. Dieß stimmt vollkommen mit der Angabe von Despretz überein, daß Eisen und Zink fast einerlei Wärmeleitung haben. Diese Ueber-

einstimmung wird auch nicht geändert, wenn man die etwas ungleiche Dicke der Bleche und die Wärmecapacität beider Metalle mit in Rechnung bringt. Diese Beobachtung bestätigt also Faraday's Erklärung auf eine auffallende Weise, indem sie ein Beispiel davon giebt, dass die aus dem Versuch berechnete Hebung, unter übrigens gleichen Umständen, dem um 1 verminderten Ausdehnungscoöfficienten proportional ist.

Um andererseits den Einsluss der Wärmeleitung des Trägers zu prüsen, habe ich in derselben Weise eine Anzahl Messungen an verschiedenen Metallen angestellt, die ich in Gestalt von Drähten, wie Fig. 7 Tas. I anwandte. Dabei war es zugleich nötbig den Einsluss, welchen die Dicke der Drähte und ihre Länge (d. h. die Länge der aus dem Schraubstock hervorragenden Enden) ausübt, einigermassen zu prüsen. Diese Fälle gestatten, wenn man gewisse Einslüsse vernachlässigt, eine leichte theoretische Behandlung. Ich habe nämlich

- a) vorausgesetzt, dass die Dicke der Drähte unbeträchtlich sey im Vergleich mit ihrer Länge oder vielmehr mit dem Theile ihrer Länge, der bei dem Versuche einem merklichen Temperaturwechsel ausgesetzt ist.
- b) Es ist der ungleiche Einflus vernachlässigt, welchen die aus den Oberslächen der Drähte durch Strahlung entweichende Wärme auf ihren Temperaturzustand hat, eben so wie auch nur die bei der Berührung ihnen mitgetheilte, nicht die aus dem Wieger in sie einstrahlende Wärme in Rechnung gezogen ist.
- c) Bei der geringen Dicke der Drähte ist angenommen, dass die Zusammenziehung, welche der kupferne Wieger durch die abgegebene Wärme (in der verticalen Richtung) erleidet, vernachlässigt werden kann gegen die viel größere Ausdehnung des Drahtes.
  - d) Aus demselben Grunde ist vorausgesetzt, dass die Temperaturänderung, welche der Wieger an den Berührungspunkten durch die abgegebene Wärme erleidet,

mmerklich sey, so dass auch der Draht an den Berührungspunkten während der ganzen Dauer der Berührung auf
einer nahe constanten Temperatur erhalten wird, wähmend auch das untere, eingeklemmte Ende desselben durch
die Berührung mit dem Schraubstock auf einer constanten Temperatur bleibt.

Obgleich die unter solchen Voraussetzungen abgekiteten Resultate nur eine angenäherte Gültigkeit haben
können, und andererseits die Beobachtung gewissen Schwienigkeiten unterworfen ist, die ihr nur einen mäßigen Grad
von Genauigkeit zu geben erlauben, so wird doch bei
der großen Verschiedenheit, welche die Metalle in ihren
thermischen Eigenschaften zeigen, eine ziemlich gute Verdeichung der Theorie mit der Erfahrung zulässig.

Folgende Gesetze, welche unter jenen Voraussetzungen sich ergeben, sind von mir mit der Erfahrung ver glichen und übereinstimmend gefunden worden.

Die Hebung, d. h. die periodische Ausdehnung und Zusammenziehung, welche die Drähte in ihrer Längennichtung durch die wiederholte Berührung mit dem beiken Wieger und die darauf folgende Abkühlung erleiden,
hängt ab:

- 1) Vom Ausdehnungscoëfficienten, und ist dem um 1 verminderten Coëfficienten proportional, wie diess bereits oben für Bleche in einem Falle nachgewiesen worden ist.
- 2) Von der Dicke der Drähte. Wäre der Draht mit seinem Querschnitt, oder in einer Ausdehnung, welche dem Querschnitt proportional ist, mit dem Wieger in Berührung, so würde Dicke (so lange sie gering ist) keinen Einflus haben; da dies aber nicht der Fall seyn kann, vielmehr das Instrument bei seiner schwingenden Bewegung die kleine Drahtsläche in jedem Augenblicke nur in einem Punkte oder in einer Linie berühren kann, so muß bei größerer Dicke sich die mitgetheilte Wärme mehr zur Seite ausbreiten, und daher die zur Messung

kommende verticale Linearausdehnung geringer seyn. Diess wird bestätigt durch Beobachtungen, die ich an Kupferund Eisendrähten angestellt habe; doch sind die Resultate nicht hinreichend vergleichbar, um den Einsluss der Dicke empirisch festzustellen.

3) Die Hebung hängt ab von der Länge der Drähte. Wenn man die Länge der aus dem Schraubstock hervorragenden Drahtenden von Null an wachsen läst, so muss mit ihr die Hebung von Null an wachsen, wenngleich nicht in demselben Verhältniss. Diess wird bestätigt durch folgende mit vieler Sorgfalt ausgeführte Beobachtung. An Kupferdraht von 0",38 Dicke betrug,

bei einer Länge von 1"',8 die Hebung 0"',00120
- - - 2,8 - - 0,00149
- - - 4,3 - - 0,00164

wenn das Instrument 74 Schläge in der Minute machte. Allein diess Wachsen der Hebung hat eine Gränze; denn wenn die Länge des Drahtes so groß genommen wird, dass der periodische Temperaturwechsel gegen sein unteres eingeklemmtes Ende hin unmerklich wird, so wird durch die so vermehrte Länge nicht nur keine Vergrösserung der Hebung, sondern im Gegentheil eine Verminderung derselben hervorgebracht, das Letztere deshalb, weil nun der dem Temperaturwechsel unterworfene Theil sich nicht so gut abkühlen kann, als wenn der Draht kürzer wäre. Die Hebung wird daher bei einer gewissen Länge ein Maximum erreichen und bei weiter zunehmender Länge wieder abnehmen. Bei dem eben erwähnten Versuche war diess Maximum noch nicht erreicht; um ein solches zu beobachten, nahm ich einen dickeren Kupferdraht, nicht allein weil dieser eine grössere Länge vertrug, ohne an Steisheit zu sehr zu verlieren, sondern auch weil hier diess Maximum bei geringerer Länge zu erwarten war, als am dünneren Drahte. An Kupferdraht von 0",66 Dicke beobachtete ich

| bei | einer | Länge | von | 2",8 | eine | Hebung | von | 0",00112 |
|-----|-------|-------|-----|------|------|--------|-----|----------|
| -   | _     | ••    | -   | 4,4  | -    | -      | -   | 0 ,00128 |
| -   | -     | -     | _   | 6,6  | -    | -      | •   | 0 ,00116 |

An Eisendraht von 0",42 Dicke schien diess Maximum bei einer geringeren Dicke einzutreten, wie diess auch bei der geringeren Wärmeleitung dieses Metalls der Fall zun muss.

A) Die Hebung hängt ab von der Wärmeleitung md Capacität der Drähte. Unter den vorhin angegebenen Voraussetzungen kann in einem sehr geringen Abstande vom Berührungspunkte die Fortpflanzung der Wärme im Draht als linear angesehen und die Theorie darauf angewendet werden, welche Fourier (Théor. de la Chaleur, Chap. IX) für solche Fortpflanzung giebt. Wenn man nämlich eine Masse an einem Ende auf einer constanten erhöhten Temperatur erhält, so pflanzt sich die Wärme in's Innere dieser Masse fort, und wenn dieselbe nur nach einer Richtung fortschreitet, so ist die Entfernung von der Endfläche, in welcher nach einer gegebenen Zeit eine gegebene Temperaturerhöhung eingetreten ist, proportional

tung 1) und c die Wärmecapacität nach Volumen bedeutet. Nimmt man daher Drähte aus verschiedenem Stoffe, und macht die Länge und Dicke derselben pro-

1) Wenn eine zwischen zwei unbegränzten parallelen Ebenen eingeschlossene Schicht, deren Dicke = 1 ist, an einer ihrer beiden Gränzslächen auf 80° R., an der andern auf 0° erhalten wird, so tritt nach Verlauf einer längeren (eigentlich unendlich langen) Zeit ein stationärer Temperaturzustand in ihr ein. Die Menge VVärme, welche dann während einer Zeiteinheit durch eine Flächeneinheit auf irgend einer den Gränzslächen parallen Ebene durchgeht, ist das, was Fourier Wärmeleitung, K nennt; diese Größe ist es, deren relative VVerthe Despretz für mehrere Substanzen gemessen hat. (Vergl. Fourier, Théorie de la chaleur, §. 69. 79, und diese Annalen Bd. XII S. 281.)

portional  $\frac{\overline{K}}{c}$ , so muss sich die Wärme in ihnen auf ganz entsprechende Weise, nur mit ungleicher Geschwindigkeit verbreiten, und daher die Hebung proportional E  $\frac{\overline{K}}{c}$  seyn, wenn unter E der um 1 verminderte

Ausdehnungscoëssicient verstanden wird. Es ist hierbei vorausgesetzt, dass die Ausdehnung, in welcher der Draht vom Wieger berührt wird, seinen Dimensionen proportional sey, eine Bedingung, der sich nicht genau genügen lässt, und in deren mangelhafter Erfüllung wohl die erheblichste Fehlerquelle für vergleichende Versuche an verschiedenen Metallen liegen mag; denn wenn man auch ! die Enden der Drähte bei allen Versuchen sehr gleichmässig zugerichtet hat, so erleidet doch deren Oberstä- " che unter den Schlägen des Instruments eine kleine Veränderung, so dass bei den weicheren Metallen die Berührung vollkommner wird, als bei den härteren. - In der folgenden Tabelle ist die Hebung angegeben, die ich an einigen Drähten (bei 74 Schwingungen in einer Minute) beobachtet habe, und mit der des Kupfers in der Art verglichen, dass ich aus den bereits angesührten Beobachtungen an Kupserdraht durch Interpolation die Hebung für verschiedene Längen und Dicken dieses Metalls abgeleitet und daraus nach dem eben aufgestellten Gesetze berechnet habe, welche Hebung an den anzuführenden Metallen nach dem anderweitig bekannten Werthe von E, K und c zu erwarten waren.

|            | 1      | 1      | Hebung      |                                 |  |
|------------|--------|--------|-------------|---------------------------------|--|
|            | Dicke. | Länge. | beobachtet. | berehn, nach d.<br>des Kupfers. |  |
| Silber     | 0",57  | 3",8   | 0"',00185   | 0"',00183                       |  |
| Zink       | 0 ,38  | 3 ,2   | 0 ,00173    | 0 ,00189                        |  |
| Eisen      | 0,42   | 1,8    | 0,00042     | 0 ,00051                        |  |
| -          | -      | 2,8    | 0 ,00042    | 0 ,00058                        |  |
| <b>-</b> , | -      | 4 ,3   | 0 ,00032    | 0 ,00052                        |  |
| •          | 0 ,24  | 1 ,9   | 0 ,00072    | 0 ,00069                        |  |

Erwägt man einerseits die mancherlei Fehlerquellen dieser Messungen und andererseits die nicht unbeträchtliche Ungenauigkeit der sämmtlichen Data, welche den berechneten Werthen zum Grunde liegen, so wird man in' diesen Beobachtungen im Allgemeinen eine große Uebereinstimmung finden. Nur die am dickeren Eisendraht beobachteten Werthe sind beträchtlich kleiner als die berechneten, was sich jedoch, zufolge der vorhin gemachten Bemerkung, aus der unvollkommenen Berührung, die dies Metall wegen seiner Härte erleidet, genügend zu erklären scheint; auch ist natürlich die Vernachlässigung der Zusammenziehung des Wiegers weniger zulässig bei einer so geringen Hebung wie die des Eisens. Auch an Platindraht fand ich die beobachtete Hebung viel geringer als die berechnete, was bei dem geringen Ausdehnungscoëfficienten dieses Metalls wohl ebenfalls zum Theil dem zuletzt genannten Umstande zuzuschreiben ist; indess sind die Angaben sowohl über die Wärmeleitung ') als über die Ausdehnung dieses Metalls so verschieden, dass die Berechnung hier sehr unsicher wird.

Obgleich ich auf diese Versuche viele Sorgfalt verwendet habe, so zweisle ich doch nicht, dass man mit gewissen Verbesserungen des Apparats und mit Berücksichtigung einiger der von mir vernachlässigten Einslüsse ihnen eine größere Genauigkeit zu geben im Stande seyn würde, und dass sie dann nicht ohne Nutzen seyn würden für die empirische Prüfung der Gesetze, nach welchen die Mittheilung und Verbreitung der Wärme erfolgt, Gesetze, welche bekanntlich theoretisch so vollständig behandelt sind, wie wenig andere physikalische Probleme aber nur in einigen besonderen, und von dem vorlie-

<sup>1)</sup> Forbes stellt nach seinen mit Fourier's Contactthermometer gemachten Beobachtungen, die im Uebrigen dieselbe Ordnung der Metalle, wie Despretz's Messungen geben, die VVärmeleitung des Platins zwischen die des Eisens und Zinks, wonach sie drei Mal kleiner seyn müßte, als Despretz sie gefunden.

genden sehr verschiedenen Fällen mit der Erfahrung verglichen sind. Die hier mitgetheilten Beobachtungen können diess nur mangelhaft leisten, und es würde auch vergeblich seyn, ihnen eine größere Genauigkeit zu geben, wenn nicht zugleich die zur Berechnung kommenden thermischen Eigenschaften an den dem Versuche unterworfenen Metallen selbst anderweitig untersucht wurde. Sie reichen aber für den Zweck, den ich zunächst im Auge hatte, vollkommen hin, und zeigen namentlich, dass hier, wo die Wärme sich im Träger ziemlich linear fortpflanzt, eine bessere Wärmeleitung desselben die Schwingungen stärker macht, also einen entgegengesetzten Einfluss ausübt, als wenn sie sich vom Berührungspunkte aus nach allen Seiten hin ausbreitet, wie bei der gewöhnlichen Art des Versuchs, so dass z. B. das Silber, das, als Block angewendet, sich weniger zum Träger eignet, als die meisten andern Metalle, in Drahtgestalt angewendet, die stärksten Schwingungen giebt, und seiner guten Wärmeleitung wegen solche Metalle übertrifft, die einen größeren Ausdehnungscoëssicienten haben. kann aus den vorhin mitgetheilten Beobachtungen einigermassen berechnen, welche Werthe  $\frac{K}{c}$  für die untersuchten Metalle haben müsste, diess giebt ungefähr, wenn man den Werth für Kupfer = 1 setzt: 1,583 Zink 0,473 Eisen (Mittelwerth) 0,323 für Silber 0,516 statt der Zahlen 1,566 0,404 die sich aus den anderweitig bekannten Werthen der Wärmeleitung und Capacität ergeben.

Es bleibt mir nun noch übrig zu zeigen, dass auch die Resultate, welche die gewöhnliche Art des Versuchs gegeben hat, wo die Erwärmung und Abkühlung sich im Träger eben so wie im Wieger nach allen drei Dimensionen auszubreiten hat, mit Faraday's Erklärung nicht

im Widerspruch stehen. Es kann hier nur von einer Uebereinstimmung im Allgemeinen die Rede seyn; denn um eine solche in jedem einzelnen Falle nachzuweisen müssie das Detail dieser Versuche ganz anders bekannt Man müste hierzu außer den übrigen thermischen Eigenschaften die äußere Wärmeleitung der beiden Metalle, so wie ihre Gestalt, nicht nur in der Nähe der Berührungspunkte, sondern im Ganzen kennen, um aus diesen Daten den periodischen Temperaturwechsel an den Berührungsstellen nach einer viel weniger einfachen Theorie zu berechnen. Um aber die daraus entspringende Volumenänderung zu erhalten, würden, da die erwärmten und abgekühlten Theile wegen ihres Zusammenhangs mit den übrigen Theilen sich nicht ihrer Temperaturänderung gemäß ausdehnen und zusammenziehen können, auch noch die Cohäsionseigenschaften der beiden Körper, namentlich ihr Elasticitätsmodulus, mit in Rechnung zu bringen seyn. Kommt es aber nicht auf eine genauere Berechnung der Größe der Schwingungen, sondern nur darauf an, zu übersehen, unter welchen Umständen dieselben überhaupt stattfinden, und ob sie im Allgemeinen stark oder schwach seyn werden, so kann man, wenigstens sofern-der Einfluss der Cohäsionseigenschaften vernachlässigt werden darf, durch folgende Betrachtung mit hinreichender Annäherung zum Ziele gelangen.

Zwei Metalle von ungleicher Temperatur berühren sich in einem Punkte; der Krümmungshalbmesser ihrer Berührungsflächen ist als sehr groß angenommen im Vergleich zu der Tiefe, zu welcher sich eine merkliche Temperaturänderung erstreckt. Es bezeichne K die Leitung, c die Capacität und E den um 1 verminderten Ausdehnungscoöfficienten für das kältere, und K, c', E' dieselben Größen für das wärmere Metall. Vernachlässigt man die an den Oberflächen anderweitig aus- und einströmende Wärme, und bringt nur die am Berührungspunkt mitgetheilte in Anschlag, so bekommt das eine

Metall die Wärme, die das andere verliert; diese Menge heisse W. Nun verbreitet sich die Erwärmung im einen und die Abkühlung im andern über Halbkugeln, deren Halbmesser wegen der ungleichen Leitung ungleich seyn werden. Bezeichnen r und r' diese Halbmesser, so dass sich die Halbkugeln wie  $r^3$ :  $r'^3$  verhalten, so wird die Erhöhung und Erniedrigung ihrer Temperatur beziehungsweise proportional  $\frac{W}{c \cdot r^3}$  und  $\frac{W}{c' \cdot r'^3}$ , also die lineare Ausdehnung und Zusammenziehung proportional  $\frac{W.E}{c.r^2}$  und  $\frac{W'.E'}{c'.r'^2}$ . Wenn nun, wie ich annehmen zu dürfen glaube.  $r:r'=\sqrt{rac{K}{c}}:\sqrt{rac{K'}{c'}}$ , so verhält sich demnach die Linearausdehnung des kalten Metalls zu der Zusammenziehung des heißen wie  $\frac{E}{K}:\frac{E'}{K'}$ , und der Unterschied
beider ist proportional  $W(\frac{E}{K}-\frac{E'}{K'})$ . Wendet mate nun diess auf das Trevelyan-Instrument an, so leuchten ein, dass der Erfolg des Versuchs von dem Werthe at hängt, den dieser Ausdruck für die beiden dazu verweit deten Metalle annimmt. Ob Schwingungen entstehen wird davon abhängen, ob dieser Werth positiv oder negativ ist, wie stark sie aber sind, von der Größe des-Soll die Schwingung stattfinden, so muss jene Größe positiv seyn, d. h. das kalte Metall einen größeren Werth für  $\frac{E}{K}$  haben, als das heiße. Berechnet masden Werth dieser Größe für die Metalle, deren Leitung man durch Despretz kennt, so stellen sie sich in folgende Ordnung: Platin, Gold, Kupfer, Silber, Eisen, Zink, Zinn 1) und Blei, welches letztere bei Weitens 1) Die Werthe für Zink und Zinn fallen gleich aus; der Grund warung

das letztere den Versuchen zufolge tieser in der Reihe steht, ist in

den größten Werth erhält. Diese Reihe stimmt mit den Beobachtungen Trevelyan's größtentheils gut überein, und weicht davon nicht mehr ab, als aus dem Einsluß der Bedingungen, die hier außer Rechnung gelassen werden mußten, zu erwarten stand. Auch Forbes Beobachtungen dienen der angenommenen Erklärung vielmehr zur Bestätigung als zur Widerlegung 1).

Es muss übrigens bemerkt werden, dass die hier berechnete Reihe angiebt, welche Metalle als Träger sür irgend einen Wieger oder umgekehrt — für den Fall, dass die Form die Schwingungen weder begünstigt noch hindert — dienen können, aber nicht identisch ist mit den Reihen, welche sich ergeben würden, wenn die Metalle nach der Intensität der Schwingungen geordnet werden sollten, die sie als Träger sür einen gegebenen heilsen Wieger oder als Wieger sür irgend einen Träger erzeugen würden.

Diese Bemerkung betrifft zugleich die Beantwortung einer Frage, welche für unseren Gegenstand von besonderer Bedeutung ist, nämlich: warum die Schwingungen nur zwischen Metallen erfolgen. Denn wenn, wie hier gezeigt ist, und wie auch schon Faraday erkannt hatte, eine schlechtere Wärmeleitung dem Träger zu Statten kommt, so muß es auf den ersten Blick befremden, daß alle viel schlechtere Wärmeleiter gar nicht als Träger

seiner drei Mal geringeren Elasticität zu suchen. Derselbe Umstand einer noch viel geringeren Elasticität kommt auch dem Blei als Träger zu Statten.

1) Die Platina würde eine tiefere und mit den Beobachtungen, besonders von Forbes, besser übereinstimmende Stelle erhalten, wenn sie die geringe VVärmeleitung besäße, die Forbes ihr zuschreibt (Siehe oben S. 31 Anm.). Allein der Grund, warum die Beobachtungen ihr eine zu tiefe Stelle anweisen, liegt wohl hauptsächlich in der geringen Dicke des angewendeten Metalls, daher es denn auch natürlich ist, daß Forbes, wie er selbst anführt, zuerst, da er mit einem dünnen, eckigen Stück von diesem Metall experimentirte, ihr eine noch tiefere Stelle anweisen zu müssen glaubte.

anwendbar sind. So wird z. B. Glas für  $\frac{E}{K}$  einen b trächtlich größeren Werth geben als Blei, und dahes wenn zwischen diesen beiden Stoffen überhaupt Schwin gungen erzeugt werden können, das Blei der heiße The seyn müssen, wenn wenigstens nicht die Bedingungen de Gestalt auf die oben erörterte Art eine Umkehrung ver Dennoch kommen alle Metalle auf Blei seld leicht in Schwingung, auf Glas aber ist das kaum in 🐗 nem zweiselhaften Versuche gelungen. Der Grund de von wird sogleich einleuchten, wenn man erwägt, das die Größe  $W(\frac{E}{\mathcal{K}} - \frac{E'}{\mathcal{K}'})$ , deren Werth die Stärke de Schwingungen bestimmt, aus zwei Factoren besteht, well che Functionen von K und K' sind; beide wachsen mit K', d. h. die Schwingungen sind um so stärker, je besserer Leiter das heisse Metall ist. Dagegen wird, wenn K abnimmt, der eine Factor  $\left(\frac{E}{K} - \frac{E'}{K'}\right)$  größer, der an dere W kleiner, und es wird eine Gränze geben, von wo an der günstige Einfluss, den die schlechte Leitung des Trägers wegen des ersten Factors hat, durch dem entgegesetzten des zweiten aufgehoben und überwogen wird. Denkt man sich K' und c' constant, so hängt M'nur noch von K und c ab, und darf, wie ich glaube, proportional  $\sqrt{\frac{K^3}{c}}$  gesetzt werden, wodurch der Ausdruck  $W(\frac{E}{K} - \frac{E'}{K'})$  übergeht in  $(E - \frac{E'K}{K'})$   $\sqrt{\frac{K}{K}}$ , we man dann sogleich sieht, dass, während der eine Factor  $\frac{\alpha}{c}$  immer gleichmäßig mit K abnimmt, der andere, in der Klammer enthaltene, bei abnehmendem  $oldsymbol{K}$  erstisehr rasch wächst, und selbst vom Negativen zum Positiven übergehen kann, so lange K und K' nicht sehr

araus entspringende Zuwachs an Bewegung nicht hin, den durch die Hindernisse entstehenden Verlust zu ensiren. Hierin liegt, wie ich glaube, der Haupt, warum gewöhnlich nur Metalle die Erscheinungen, daher ich es nicht für nöthig halte ein Paar andere inde, welche auch noch in gleichem Sinne wirken n, zu erörtern. Ich halte es jedoch nicht für unch, nicht nur Metalle auf Glas und dergleichen, sonauch umgekehrt, oder Glas auf Glas in Schwinn zu versetzen.

sollte die Theorie, die ich hier zu geben versucht auch einige nicht ganz strenge Voraussetzungen lten, so werden doch die daraus gezogenen Folgen im Wesentlichen, so weit sie nicht eine genauere itative Berechnung des Phänomens betreffen, ihre zkeit behalten. Jedenfalls wird man daraus erkendass die bisherigen Beobachtungen über das Tren-Instrument nichts enthalten, was mit Faraday's rung im Widerspruch stände, dass vielmehr diese achtungen, so weit sie eine Beurtheilung zulassen, be im Allgemeinen nur bestätigen.

Passan win nun dia Racultatá dar gaführtan IIntar

Wärmeleitung (und Capacität) und von ihren Ausdehnungscoëfficienten. Nämlich:

- 1) Jedes heisse Metall kann auf jedem kalten (von gleichem oder verschiedenem Stoffe) in dauernde Schwingung versetzt werden, wenn ihre Gestalt so gewählt wird, dass die Wärme sich in dem kalten bedeutend wenigen zur Seite ausbreitet, als die Kälte in dem heissen.
- 2) Wenn die Wärme sich in dem kalten nur nach unten fortpflanzt, die Kälte in dem heissen aber vom Berührungspunkte aus sich nach allen drei Dimensionen verbreitet, so sind die Schwingungen caet. par. um so stärker, je besserer Wärmeleiter dus kalte Metall ist.
- 3) Wenn aber die Wärme sich auch im Träger bedeutend zur Seite ausbreitet, so sind die Schwingungen im Gegentheil um so stärker, je schlechterer Leiter derselbe ist, doch nur bis zu einer gewissen Gränze, über welche hinaus auch hier die noch schlechtere Wärmeleitung eine entgegengesetzte Wirkung hervorbringt.

Unter allen Umständen sind die Schwingungen um so stärker

- 4) je besserer Leiter das heisse Metall ist,
- 5) je mehr sich in ihm die Kälte vom Berührungspunkte aus verbreiten kann,
  - 6) je kleiner sein Ausdehnungscoëfficient, und
  - 7) je größer der des kalten Metalls ist.

## II. Bemerkungen über einige andere durch Wärme hervor-

Die Töne des Trevelyan-Instruments werden nicht wie die meisten Töne durch Schwingungen hervorgebracht, welche einfach aus dem Bestreben entspringen, das gestörte Gleichgewicht in der Elasticität der Theile herzustellen, sondern sind, indem sie durch das wiederholte Gegeneinanderschlagen zweier festen Körper entstehen, den Klirrtönen und den an Savart's Zahnrad

erzeugten zu vergleichen. Anders verhält es sich mit einigen andern Fällen, wo durch Wähme Töne hervorgerusen werden, worüber ich hier gelegentlich ein Paar Bemerkungen anreihen werde.

774

Wenn nämlich ein Körper vermöge seiner Elasticität regelmässiger tönender Schwingungen sähig ist, so werden diese so leicht durch die geringsten Ursachen hervorgerusen, dass die Wärme auf mehr als eine Art ihre Entstehung veranlassen kann. So bemerkt man oft, wenn Wasser erhitzt wird, dass beim Beginnen des Siedens das Gefäss tönt, indem es durch die Erschütterungen des Wassers in Schwingung versetzt wird. Ton entsteht also eben so, wie wenn die in moussirendem Wasser aufsteigenden Gasbläschen das Gefäss zu einem wiederholten leisen Tönen bringen, und kann von jenem Schalle, den das Aussteigen der Dämpse im Wasser an sich erzeugt, dadurch unterschieden werden, dass er dieselbe Höhe hat wie der, den man beim Anschlagen des Gefässes hört. Andere ähnliche Fälle bieten sich Jedem, der darauf achtet, nicht selten dar, und bedürfen keiner Erläuterung.

Die von Cagniard de Latour bemerkte Erregung von Wasserschwingungen durch erstarrenden Phosphor (dies. Annal. Bd. XXVI S. 352) und die von Pinaud beschriebenen Töne, die durch Wasserdämpfe in Kugelröhren hervorgerusen werden (ebend. Bd. XXXXII S. 610), gehören, in sosern dabei ebenfalls Schwingungen tonfähiger Körper durch Wärme veranlasst werden, in dieselbe Klasse.

Einen andern bemerkenswerthen Fall, der hierher zu rechnen ist, hat Strehlke in dies. Ann. Bd. XXXXIII S. 405 zur Sprache gebracht, nämlich das Erklingen von Zinkmassen beim Erhitzen, so wie beim Abkühlen. Dieser Ton, welcher nicht continuirlich, sondern nur augenblicklich von Zeit zu Zeit erscheint, wird, wie dort schon gezeigt ist, durch eigentliche Schwingungen — ge-

wöhnlich Transversalschwingungen — des Zinks erzeugt, und ist daher immer einer von denen, die der Körper auch beim Anschlagen giebt. An einer runden Zinkscheibe, die in der Mitte mit einem Griff versehen ist, konnte ich denselben Ton, den sie beim Erwärmen und Abkühlen giebt, nicht nur durch Anschlagen, sondern auch durch Streichen mit dem Violinbogen erhalten, wo dann als Klangfigur das rechtwinklige Kreuz entstand. Bei ziemlich schnellem Temperaturwechsel hört man den Ton zuweilen recht stark; schwach aber, und nur vernehmlich wenn das Zink vor das Ohr gehalten wird, hört man ihn in unzähligen und so schnell aufeinanderfolgenden Wiederholungen, dass eine nicht zu dünne Zinkscheibe, wenn man sie nur mäßig erwärmt, während ihres Erkaltens in einem beständigen Geklingel bleibt. Auch bedarf es zur Erzeugung des Tones einer so schwachen Temperaturänderung, dass ich ihn wiederholt und deutlich an einer Zinkscheibe wahrgenommen habe, als ich sie aus einem Raume in einem nur 12° R. wärmeren brachte. — Ueber die nächste Ursache dieses Tones, nämlich durch Schwingungen, kann kein Zweifel seyn, und es ist derselbe dem des Trevelyan-Instruments keineswegs zu vergleichen. Nicht so leicht ist es aber, sich von der Ursache, welche die Schwingungen erregt, eine ganz deutliche Vorstellung zu machen. Denn wenn man annehmen darf, dass die Ausdehnung beim Erwärmen die kleinen Erschütterungen verursacht, die das Zink erleidet, so geht daraus hervor, dass diese Ausdehnung nicht mit der Stetigkeit erfolgt, die man erwarten sollte, sondern plötzlich und ruckweise.

Diess wird noch auffallender in einem andern Beispiele, das offenbar gleicher Natur ist. Jedermann kennt die Erscheinung, das eiserne Ofenthüren in der Hitze öfters einen eigenen Laut hören lassen. Obgleich derselbe nur ein unvollkommener Ton ist, so ist doch seine Höhe wohl erkennbar, und man wird immer finden, dass

es einer von denen ist, welche die Thüre auch beim Anschlagen giebt; zuweilen bemerkt man auch mehrere dieser Töne. Diese Erscheinung, welche eben sowohl beim Erhitzen der Thüre durch die Gluth des Osens als beim Abkühlen derselben eintritt, zeigt sich mit einer ausgezeichneten Regelmässigkeit, wenn 'die Temperaturveränderung gleichmässig von Statten geht. Oeffnet man nämlich die heisse Ofenthüre und lässt sie auf diese Weise sich abkühlen, so hört man jenen Ton oft wiederholt, erst sehr schnell nach einander in kleinen Zeiträumen, welche zuerst gleich erscheinen, sehr bald aber anfangbn allmälig größer zu werden und so gleichmäßig wachsen, bis zuletzt, wenn der Verlust an Wärme nur noch langsam von Statten geht, der Tou nur noch einzelne Male in größeren Zwischenräumen sich hören lässt. Man sieht aus dieser Regelmässigkeit, dass die Erscheinung nicht von gewissen localen und mehr zufälligen Ursachen abhängt, auf die man hier zuerst sein Augenmerk zu richten geneigt seyn möchte. Das Gleichgewicht, welches in dem Cohäsionszustand der Theile des Eisens bei irgend einem Temperaturzustand eingetreten ist, wird durch eine Temperaturveränderung gestört, und dieselben müssen in einen neuen Gleichgewichtszustand übergehen; man würde erwarten, dass dieser Uebergang stetig erfolgte; aus dem Angesührten aber scheint hervorzugehen, dass er ruckweise eintritt, in Perioden, die um so größer sind, je langsamer die Temperaturänderung von Statten geht. Es ist als ob die Kraft, welche das Ausdehnen und Zusammenziehen bewirkt, immer erst zu einer gewissen Stärke angewachsen seyn müsse, ehe sie die Bewegung der Theile hervorzubringen im Stande ist. Schlägt man gegen die Thüre, während sie im regelmässig und schnell wiederholten Tönen ist, so pausirt sie einige Augenblicke, fängt aber dann sogleich wieder an, und fährt mit derselben Regelmässigkeit fort. — Man bemerkt übrigens diese Töne

nicht nur an geschmiedetem Eisen und solchem, das aus Theilen zusammengefügt ist, sondern auch an Gusseisen, und zwar an Massen, die aus einem Stück gegossen sind, so wie an anderen Metallen, z. B. an Messingblech.

Der Grund, warum das Zink diese Erscheinung besonders leicht giebt, ist in dem großen Ausdehnungscoöfficienten und dem krystallinischen Gefüge dieses Metalls zu suchen, indem letzteres, wegen der ungleichen Ausdehnung nach verschiedenen Richtungen einen Druck der Theile auch in dem Falle erzeugen muß, wenn die Erwärmung in allen Theilen gleichmäßig geschieht; beim Eisen muß dieser durch ungleiche Erwärmung der Theile bedingt seyn. An einer ziemlich dicken Antimonscheibe habe ich ein ähnliches Geklingel, wie vorhin vom Zink erwähnt wurde, bemerkt, doch nur bei einem viel jäheren Temperaturwechsel. Am Zinn entstehen diese Töne ziemlich leicht.

Eine andere bekannte Erscheinung, an die man sich durch jenes Tönen des Zinks erinnert finden könnte, ist das Knistern des Schwesels beim Erwärmen, doch ist diess mit der Erscheinung an den Metallen sicher nicht einerlei, da es ofsenbar von der Bildung kleiner Sprünge herrührt, indem der Schwesel so spröde ist, dass seine Krystalle oft schon durch die Wärme der slachen Hand zu einem hestigen Zerspringen gebracht werden. Eher dürste vielleicht das Knistern beim Biegen des Zinns auf eine ähnliche Ursache bei der mechanischen Ausdehnung, wie an jenen Metallen bei der Erwärmung bezogen werden.

Es ist von mehreren Seiten bei Gelegenheit jener Töne des Zinks, so wie des Trevelyan-Instruments an die Töne erinnert worden, die mein Vater an thermomagnetischen Apparaten wahrgenommen hat. Die betreffende Stelle (§. 48 seiner Abhandlung in den Schriften der K. Acad, der Wissenschaften, 1822 bis 1823) lautet also: "In (zweigliedrigen) Kreisen von Kupfer mit Antimon oder von Kupfer mit Zink wurde bei schneller,

starker Erhitzung des einen Berührungspunktes von Zeit zu Zeit ein Klang gehört, wobei jedesmal die Magnetnadel, deren Bewegung etwas gestockt hatte, plötzlich weiter rückte, und von dem erreichten Stande nicht wieder zurückkehrte. Auch bei der Abnahme der Declination nach ausgelöschten Lampen glaube ich einigemal eine solche plötzliche Beschleunigung in der nun rückgängigen Bewegung der Magnetnadel bemerkt zu haben, wenn sich jener Klang vernehmen ließ. - Selbst anhaltende Töne wurden in einigen jener zweigliedrigen Kreise gehört, namentlich in Kreisen von Messing und Zinn, desgleichen von Messing und Blei, wo sogar Doppeltöne ein sehr tiefer und ein hoher, beide schwach, doch sehr deutlich zu hören waren. Die magnetische Polarisation in diesen beiden Kreisen war dabei sehr schwach etc.«

Obgleich sich über die Natur der beobachteten Thatsachen nicht mit völliger Bestimmtheit entscheiden läst, so ist es doch sehr wahrscheinlich, dass die zuerst erwähnten Klänge an den Kreisen von Kupser mit Antimon und Zink von der Natur waren, wie die so eben besprochenen, und es ist in diesem Falle das plötzliche Weiterrücken der Magnetnadel beim Eintreten jenes Klanges ein bemerkenswerther Umstand, wosern es nicht etwa bloss von der Erschütterung herrührt, die mit der Entstehung jenes Klanges verbunden ist, und die sich vielleicht der Nadel mitgetheilt haben kann. — Die anhaltenden Töne an Messing mit Blei und Zinn mögen dagegen eher von der Natur derer am Trevelyan-Instrument gewesen seyn.

Ob auch Steinmassen bei der Erwärmung in solcher Weise wie das Zink tönen können, ist mir nicht bekannt. Im Bejahungsfalle möchte man vermuthen, dass die bekannten Töne der Memnonssäule 1), so wie die

<sup>1)</sup> Die Memnonssäule, eine sitzende colossale Statue aus einem Stein, deren Obertheil durch Cambyses (oder bei einem Erdbeben) herabgestürzt worden, gab bei Sonnenaufgang einen Ton, den Pausa-

in den Granitgemächern von Carnak von dieser Art sind; doch schreiben Einige sie einem Luststrome zu, und führen sie also auf eine ähnliche Ursache zurück, wie man von den Tönen der Granitberge am Orinoco vermuthet, von denen A. von Humboldt berichtet.

[ Berichtigung. In den Formeln S. 23 ist 
$$\frac{D}{A}$$
 statt  $\frac{D}{D-A}$  und  $\frac{A}{D}$  statt  $\frac{D-A}{D}$  zu setzen. ]

II. Untersuchungen über die specifische Wärme einfacher und zusammengesetzter Körper; von Victor Regnault 1).

## Erste Abhandlung.

Line große Anzahl Physiker hat sich mit Bestimmung der specifischen Wärme beschäftigt, und dennoch lassen unsere Kenntnisse über diesen Gegenstand viel zu wünschen übrig. Die Hauptarbeiten über denselben sind die von Wilke, Crawford, Gadolin, Dalton, Mayer, Lavoisier und Laplace, Dulong und Petit, Delaroche und Bérard, und endlich, in den letzten Jahren, die von Neumann und von Avogadro. Aber erst seit den schönen Untersuchungen von Dulong und Petit ist die Wärmecapacität der Körper mit einiger Genauigkeit bestimmt worden, erst seitdem weiß man bei diesen feinen Untersuchungen die hauptsächlichsten

nias dem Reissen einer Saite vergleicht und der, nach Strabo, klingt, wie von einem mässigen Schlage. In späterer Zeit hat der obere Theil eine aus mehreren Stücken bestehende Restauration erhalten. Nach den Berichten mehrerer Reisenden giebt die Statue noch heute zuweilen des Morgens jenen Ton, den die französischen Reisenden (Déscription de l'Egypt. Antiq. II) dem Schwingen einer Saite vergleichen. Alte und neuere Nachrichten übrr die Memnonssäule sindet man gesammelt in F. Jacobs vermischten Schristen, IV.

1) Aus den Ann. de chim. et de phys. T. LXXIII p. 5.

Fehlerquellen zu vermeiden. Die Versuche vor diesen berühmten Physikern können kein Vertrauen einslößen; denn neben einigen Zahlen, die wenig von den wahren abweichen, findet sich eine Masse anderer, die zwei bis drei Mal zu groß sind. Man muß jedoch einige Versuche von Lavoisier und Laplace ausnehmen, die mit vieler Sorgfalt gemacht zu seyn scheinen und sich wenig von der Wahrheit entfernen.

Dulong und Petit haben sich mit der specifischen Wärme unter zwei Umständen beschäftigt. In ihrer grofsen Arbeit über die Erkaltungsgesetze (Journal de l'école polytechnique, T. XI) geben sie die specifische Wärme einiger Substanzen, bestimmt durch die Methode des Mengens zwischen den sehr weit abständigen Temperaturgränzen 0° und 350°, und sie zeigen, dass die Wärmecapacität der Körper, gleich deren Ausdehnbarkeit, mit der Temperatur zunimmt.

Die von diesen geschickten Physikern gefundenen Zahlen sind folgende:

Mittlere Capacität zwischen 0° und 100°. zwischen 0° und 300°.

1

| Eisen       | 0,1098 | 0,1218 |
|-------------|--------|--------|
| Quecksilber | 0,0330 | 0,0350 |
| Zink        | 0,0927 | 0,1015 |
| Antimon     | 0,0507 | 0,0549 |
| Silber      | 0,0557 | 0,0611 |
| Kupfer      | 0,0949 | 0,1013 |
| Platin      | 0,0335 | 0,0355 |
| Glas        | 0,177  | 0,190. |

Einige Jahre später sind Dulong und Petit auf die specifische Wärme zurückgekommen (Ann. de chim. et de phys. T. X). Durch ein neues Versahren, bekannt unter dem Namen der Methode des Erkaltens, deren Princip von Tob. Mayer angegeben war, haben sie die specifische Wärme mehrer einfacher Körper bestimmt, und durch den Vergleich der erhaltenen Werthe

den entsprechenden Atomgewichten, geglaubt das ungemein merkwürdige Gesetz ausstellen zu können; dass die Atome aller einfachen Körper genau die nämliche Wärmecapacität besitzen.

Die Zahlen, auf welche Dulong und Petit ihr Gesetz begründen, sind folgende:

|          | Specifische<br>Wärmen. | Atomgewichte. | Producte aus beiden. |
|----------|------------------------|---------------|----------------------|
| Wismuth  | 0,0288                 | 1330          | <b>38,30</b>         |
| Blei     | 0,0293                 | 1295          | 37,94                |
| Gold     | 0,0298                 | 1243          | 37,04                |
| Platin   | 0,0314                 | 1116          | 37,40                |
| Zinn     | 0,0514                 | <b>735</b>    | 37,79                |
| Silber   | 0,0557                 | 675           | <b>37</b> ,59        |
| Zink     | 0,0927                 | 403           | <b>37,36</b>         |
| Tellur   | 0,0912                 | 403           | 36,75                |
| Kupfer   | 0,0949                 | 395,7         | 37,55                |
| Nickel   | 0,1035                 | <b>369</b>    | 38,19                |
| Eisen    | 0,1100                 | 339,2         | <b>37,31</b>         |
| Kobalt   | 0,1498                 | 246           | 36,85                |
| Schwefel | 0,1880                 | 201,1         | <b>37,80.</b>        |

Die dritte Spalte der Tafel enthält die Producte der zusammengehörigen Atomengewichte und specifischen Wärme; diese Producte müßten gleich seyn, wenn das Gesetz genau wäre. In der That sieht man, daß die Zahlen in der dritten Spalte so wenig von einander abweichen, daß man die kleinen Schwankungen den unvermeidlichen Fehlern der Versuche zuschreiben kann. Das Dulong-Petit'sche Gesetz schien also wohl begründet, es verlieh der Betrachtung der Wärmecapacität der Körper eine unerwartete Wichtigkeit, und stellte sie unter die merkwürdigsten Punkte der allgemeinen Physik. Indeß fanden sich auch bald Anomalien ein. In der That waren zur Zeit, da Dulong und Petit ihre Arbeit veröffentlichten, die Atomgewichte der ein-

Weise bestimmt; man hatte oft für das Atomgewicht desselben einfachen Körpers zwischen mehren fast gleich wahrscheinlichen Zahlen zu wählen, und Dulong und Petit gaben natürlich derjenigen den Vorzug, welche am besten mit ihrem Gesetz übereinstimmte.

Gegenwärtig sind diese Unsicherheiten nicht mehr da. Die späteren Entdeckungen von Mitscherlich über die Isomorphie haben neue Mittel geliefert, uns in der Wahl der Atomgewichte einfacher Körper zu leiten, und die so genauen Versuche von Berzelius haben den Zahlenwerth derselben in einer Weise festgestellt, dass darüber wenig Zweisel bei den Chemikern übrig bleiben können.

Vertauscht man die von Dulong und Petit angenommenen Atomgewichte gegen die jetzt allgemein gebräuchlichen, so findet man, dass ihr Gesetz sich bei weitem nicht so genügend bewährt. Man überzeugt sich davon durch einen Blick auf folgende Tasel, in welcher die Berzelius'schen Atomgewichte angenommen sind.

|          | Spec. Wärme. | Atomgewichte. | Producte aus beiden.      |
|----------|--------------|---------------|---------------------------|
| Wismuth  | 0,0288       | 887           | <b>25,53</b> -            |
| Blei     | 0,0293       | 1295          | 37,94                     |
| Gold     | 0,0298       | 1243          | 37,04                     |
| Platin   | 0,0314       | 1233          | <b>38,72</b>              |
| Zinn     | 0,0514       | <b>735</b>    | 37,99                     |
| Silber   | 0,0557       | 1351          | <b>75,18</b>              |
| Zink     | 0,0927       | 403           | <b>37,36</b>              |
| Tellur   | 0,0912       | <b>806</b>    | <b>73,50</b>              |
| Kupfer   | 0,0949       | 395,7         | 37,55                     |
| Nickel   | 0,1035       | <b>369</b>    | <b>38,19</b> <sup>-</sup> |
| Eisen    | 0,1100       | 339,2         | 37,31                     |
| Kobalt   | 0,1498       | <b>369</b>    | <b>55,28</b>              |
| Schwefel | 0,1880       | 201,1         | <b>37,80</b>              |

Bei Annahme der neuen Atomgewichte ist, um dem

Gesetz der Atome zu folgen, die specifische Wärme des Wismuths um ein Drittel zu klein, die des Silbers und des Tellurs dagegen zwei Mal, und die des Kobalts um etwa ein Drittel zu groß; endlich entfernt sich auch die des Platins von der theoretischen Zahl, und die Abweichung würde selbst noch größer seyn, wenn man die Zahl 0,0335 annehmen wollte, die Dulong und Petit in ihrer ersten Arbeit über die specifische Wärme gegeben haben. Das Product der specifischen Wärme in das Atomgewicht wäre dann 41,30.

Bei ihren ersten Untersuchungen fanden Dulong und Petit für die specifische Wärme des Antimons die Zahl 0,0507, die auch zu dem Gesetz der Atome nicht stimmt; denn das Product dieser Zahl in das Atomgewicht ist 40,94. Endlich würde auch, nach Berzelius, die von diesen beiden Physikern gefundene, aber nicht veröffentlichte Wärmecapacität des Arsens gleichfalls mit dem allgemeinen Gesetz in Widerspruch seyn.

Man sieht hieraus, dass unter den von Dulong und Petit ihrer specifischen Wärme nach bestimmten einfachen Körpern die Zahl derjenigen, die dem Gesetz der Atome nicht genügen, mindestens eben so groß ist als die der damit übereinstimmenden, und dass neue Versuche durchaus nöthig sind, um die Ideen über diesen wichtigen Punkt der Wissenschaft zu besestigen.

Seit der letzten Arbeit von Dulong und Petit haben zwei ausgezeichnete Physiker, Hr. Neumann in Königsberg und Hr. Avogadro in Turin, Untersuchungen über die specifische Wärme der Körper angestellt; allein sie haben das Dulong-Petit'sche Gesetz als bewiesen für die einfachen Substanzen angenommen, und bloß gesucht ein ähnliches Gesetz für die zusammengesetzten Körper aufzustellen. Hr. Avogadro indeß hat die specifische Wärme einiger von Dulong und Petit nicht untersuchten Körper bestimmt, namentlich die des Jods, der Kohle, des Phosphors und des Arsens; allein

leider kann die Art, wie Herr Avogadro die Methode des Vermengens angewandt hat, kein großes Vertrauen einslößen, wovon man sich durch den von diesem Physiker angeführten Versuch über die specifische Wärme des Wassers überzeugen kann. Dieser Versuch, der zur Controle der Methode angestellt wurde, gab nämlich für die Capacität des Wassers: 0,888, statt 1,000. Der Unterschied ist sehr groß 1). Hr. Avogadro nimmt an, dass er von Fehlerquellen, die bei seinen Verfahren für alle Substanzen constant seyen; herrühre, und um ihn in Rechnung zu ziehen, berechnet er die specifische Wärme der übrigen Substanzen nach seinen Beobachtungen, indem er die specifische Wärme, statt 1,000, gleich 0,888 setzt. Diese Annahme ist ganz unzulässig; die Fehler müssen mit der Leitungsfähigkeit der Substanzen variiren.

Ich werde hier nicht die von den HH. Neumann und Avogadro für die Wärmecapacität zusammengesetzter Körper erhaltenen Resultate discutiren, so wenig wie die Gesetze, welche sie aufzustellen gesucht haben. Diese Erörterung findet ihren natürlichen Platz in einer künftigen Abhandlung, in welcher ich die von mir angestellten Versuche über die specifische Wärme der zusammengesetzten Körper mittheilen werde. Die Arbeit, welche ich heute die Ehre habe, der Academie zu übergeben, handelt nur von der specifischen Wärme einfacher Körper.

Ehe ich in das Einzelne meiner Versuche eingehe, will ich über die verschiedenen, bisher zur Bestimmung

<sup>1)</sup> Der Versuch würde eine noch niedrigere Zahl gegeben haben, wenn Hr. Avogadro nicht schon eine Berichtigung daran angebracht hätte, nämlich durch die Annahme, dass die im siedenden Wasser erhitzten Körper im Moment ihrer Eintauchung in das kalte Wasser, welches zur Auffangung der abgegebenen VVärme bestimmt ist, nur 95° C. besitzen.

der specifischen Wärme befolgten Verfahren einige Bemerkungen machen.

Zur Bestimmung dieser Wärme kennt man drei allgemeine Methoden: 1) die des Schmelzens von Eis oder die calorimetrische, 2) die des Mengens und 3) die des Erkaltens.

Die Methode des Eisschmelzens kann genaue Resultate geben; allein die Anwendung wird immer sehr beschränkt seyn, weil sie sich nur schwierig auf Körper von beliebiger Form anwenden lässt; überdies ist sie mit einiger Sicherheit nur auszuführen, sobald die äusere Temperatur sehr wenig von 0° abweicht.

Die Methode des Erkaltens, so wie sie von Dulong und Petit vervollkommt worden, erfordert nur die Anwendung einer kleinen Menge von Substanz. Die Substanz ist immer pulverförmig oder flüssig, und alle Körper lassen sich immer leicht in dem einen oder andern dieser beiden Zustände erhalten.

Unglücklicherweise beruht aber die Methode des Erkaltens auf mehren Hypothesen, die bei weitem nicht erwiesen sind. Bekanntlich besteht sie darin, dass man die fein gepülverte Substanz in ein kleines cylindrisches Gefäss von sehr dünnem und auswendig wohl polirtem Silber bringt, und in die Axe dieses Gefäses den Behälter eines Thermometers von großer Empfindlichkeit und sehr geringer Masse stellt. Die Substanz in dem Silbergefäß wird stark zusammengestampft und darauf bedeckt mit ein: nem kleinen Deckel von polirtem Silber, der durchbohrt ist, um den Stiel des Thermometers hindurchzulassen. Das kleine Gefäss wird nun bis 30° oder 40° C. erhitzt und dann in ein großes gebracht, das man durch Eis beständig auf 0° erhält und mittelst der Luftpumpe luftleer macht. Bei den Versuchen von Dulong und Petit bestand diess große Gesäs aus einem Metallcylinder, dessen innere Obersläche mit Kienruss überzogen war, um das Absorptionsvermögen auf das Maximum zu brin-Man beobachtete das Erkalten des Thermometers



indem man mittelst eines Chronometers die Zeit aufzeichnete, welche das Thermometer gebrauchte, um eine constante Temperaturdifferenz, von 10° bis 5°, zu durchsinken. Diese einzige Beobachtung reicht hin, das Verhältniss der spec. Wärmen zweier in dem Silbergefäs enthaltenen Substanzen zu liesern, sobald das Gewicht dieser Substanzen bekannt ist. Denn da, zu Anfange des Beobachtens der Erkaltung die Temperaturunterschiede zwischen der Substanz und der Hülle nur sehr klein sind, so kann man das Newton'sche Gesetz als streng annehmen, und dem zusolge zwischen dem Temperaturüberschus Gund der Zeit t die Beziehung ausstellen:

$$-\frac{d\vartheta}{dt} = m\vartheta \text{ oder } \log \vartheta = mt + const.$$

Beim besagten Versuch hat man, zu Ansange der Zeit,  $\mathcal{S}=10^{\circ}$ , folglich  $-\log 10=constans$ , und daraus:

$$\log 10 - \log \vartheta = mt$$
 oder  $m - \frac{\log 10 - \log \vartheta}{t}$ 

Man hat die Zeit t aufgezeichnet, welche das Gefäss gebraucht, um von  $\vartheta = 10^{\circ}$  auf  $\vartheta = 5^{\circ}$  überzugehen. Für diese zweite Gränze hat man also:

$$m = \frac{\log 2}{t}$$
.

Man kann aber auch für den Coëssicienten m einen anderen Werth auffinden.

In der That besitzen alle Substanzen, da sie die nämliche Hülle haben, auch das nämliche Ausstrahlungsvermögen. Der Coëfficient m oder der Bruchtheil eines Grades, den der Körper in der Einheit der Zeit für eine Temperaturdifferenz von 1° verliert, kann nur abhängen von der Größe s der strahlenden Fläche, vom Ausstrahlungsvermögen e dieser Fläche, von der Masse M der das kleine Gefäß erfüllenden Substanz und von deren specifischen Wärme c. Sonach hat man also nothwendig:

t

r.

Γ,

$$m = \frac{se}{Mc}$$

und, wenn man diesen Werth von m dem früheren gleich setzt:

$$\frac{se}{Mc} = \frac{\log 2}{t}$$
 und daraus  $Mc = \frac{set}{\log 2}$ .

Für eine andere das Gefäss erfüllende Substanz, deren Masse M' und specisische Wärme c', hätte man gleichergestalt:

$$M'c'=\frac{set'}{\log 2},$$

folglich:

$$\frac{M'c'}{Mc} = \frac{t'}{t}.$$

Dieser sehr einfache Ausdruck giebt das Verhältniss zwischen den specifischen Wärmen zweier Substanzen:

In Wirklichkeit darf man nicht den Einfluss der Erkaltung des kleinen Silbergefässes und des Thermometerbehälters vernachlässigen. Man zieht ihn in Rechnung
indem man ihn durch vorläufige Versuche ein für alle
Mal bestimmt und darauf für alle übrigen als constant
betrachtet. Zu dem Ende macht man zwei Versuche mit
zwei Substanzen, deren specifische Wärmen wohl bekannt sind, z. B. mit Kupfer und Silber. Bezeichnet man
dann mit k die Wärmemenge, welche bei jedem Versuch während der Erkaltung von dem Thermometerbehälter und dem kleinen Gefäs abgegeben werden, so
hat man:

$$\frac{M'c'+k}{Mc+k}=\frac{t'}{t}.$$

Diese Gleichung giebt k, das man nun auf gleiche Weise in alle übrigen Relationen einführt.

Die obigen Gleichungen setzen voraus:

1) Dass beim Erkalten alle Theile der das Gefäss erfüllenden Substanz beständig eine gleiche Temperatur bewahren, was schwierig anzunehmen ist, wenn man das sehr schlechte Leitvermögen pulverförmiger Substanzen erwägt; sie setzen wenigstens voraus, dass während der Zeit, in welcher der Thermometerbehälter eine Erkaltung von 5° anzeigt, alle Theile der Substanz um dieselbe Größe erkalten.

- Axe des Cylinders einnimmt, bei allen Versuchen vermöge seiner inneren Leitungsfähigkeit die nämliche Wärmemenge entweichen lasse. Der Fehler, der bei so langsamen Erkaltungen, wie sie bei diesen Versuchen stattfinden, aus dieser Ursache entspringen kann, darf wohl nicht vernachlässigt werden.
- 3) Muss man annehmen, dass die Wärme immer mit gleicher Leichtigkeit aus den letzten Theilchen der Substanz in die berührende Wand übergehe, von welcher Natur die Substanz auch sey. Diese Gleichheit des äuseren Leitvermögens durch Contact ist bei weitem nicht erwiesen. Es ist sogar ziemlich wahrscheinlich, das jede Substanz ihren besonderen Coëfficienten habe. Jene Gleichheit des Leitvermögens durch Contact sindet offenbar nicht statt für zwei Flüssigkeiten, von denen die eine die Wand benetzt und die andere nicht.
- 4) Das Ausstrahlungsvermögen des kleinen Gefässes muss während der ganzen Dauer der Versuche constant bleiben. Diese Bedingung kann nicht streng erfüllt werden; allein es ist leicht, die wegen Aenderung der strahlenden Fläche nöthige Berichtigung zu ermitteln, indem man von Zeit zu Zeit eine Beobachtung mit derselben Substanz anstellt.
  - 5) Endlich muß auch das Absorptionsvermögen der Hülle während der ganzen Dauer der Versuche unveränderlich bleiben. Diese Bedingung hat man dadurch zu erfüllen geglaubt, daß man das Absorptionsvermögen der Hülle auf das Maximum brachte, d. b. die innere Ober-

släche derselben mit einer Schicht Kienruss überzog. Wir werden sogleich sehen, ob der Zweck dadurch erreicht worden.

Die Bestimmung der specifischen Wärme durch die Erkaltungsmethode ist also einer Masse fremder Einflüsse ausgesetzt, deren Werth zu ermitteln beim gegenwärtigen Zustand unserer Kenntnisse schwer hält. Ihre Anwendung wird nur erlaubt seyn, wenn man wohl bewiesen haben wird, dass eine große Zahl von Substanzen, durch diese Methode rücksichtlich ihrer specifischen. Wärme bestimmt, immer genau dieselben Verhältnisse zeigen, als durch eine andere, die nicht dieselben Ursachen zur Ungleichheit darbietet. Somit würde es bewiesen seyn, dass die von mir bezeichneten Fehlerquellen, wenn auch nicht keinen Einflus haben, doch einen zu schwachen, um die Zahlen auf eine merkliche Weise zu ändern.

Ich hielt es demnach für ganz unumgänglich, die Erkaltungsmethode, vor ihrer Anwendung, einer Reihe experimenteller Prüfungen zu unterwerfen.

Der Apparat, den ich anfangs hiezu anwandte, war genau nach dem Muster des Dulong-Petit'schen construirt. Ich liefs kleine Silbergefäße von verschiedenen Dimensionen ansertigen, um, wenigstens annähernd, den Einfluss der Verschiedenheit des Leitvermögens zu er-Diese kleinen, äußerst dünnen Gefässe hatten sämmtlich eine Höhe von 26 Mm., dagegen einen Durchmesser von 10 bis 25 Mm. Der Behälter des kleinen in die Axe gestellten Thermometers hielt 15 Mm. in Länge und nur 2 Mm. im Durchmesser. Ungeachtet dieser kleinen Dimensionen war das Thermometer noch so empfindlich, dass 1 Centigrad eine Länge von über 1 Centimeter auf dem Stiel einnahm. Das Kaliber der Röhre war so fein, dass man mit blossem Auge den Quecksilberfaden kaum wahrnahm. Man beobachtete ihn aus der Ferne mit einem horizonțal gestellten Fernrohr von ziemlich bedeutender Vergrößerung. Mit einer sehr guten Luftpumpe, die die Lust wenigstens bis auf 1 Mm. auspumpte, wurde das Vacuum hergestellt.

Die Versuche wurden unter genauer Beachtung der von Dulong und Petit angezeigten Vorsichtsmaßregeln begonnen. Das Erste, wovon man sich nothwendig überzeugen mußte, war: ob die Zeit der Erkaltung des kleinen Gefäßes vollkommen constant bliebe bei allen Versuchen, wenn übrigens durchaus nichts an der Einrichtung des Apparats geändert würde. Diese Beständigkeit wird aber bei weitem nicht beobachtet; man mag dieß aus der Abweichung zwischen folgenden Resultaten ersehen, die unter anscheinend identischen Umständen erhalten wurden.

Ein kleines Gefäss von Eisenseilicht erkaltete von 10° auf 5° in folgenden Zeiten:

| Versuch. |            | Erkaltu | Erkaltungszeit. |   | Manometerdruck. |  |  |
|----------|------------|---------|-----------------|---|-----------------|--|--|
| No.      | 1          | 45'     | 34"             | 4 | Millim.         |  |  |
| -        | 2          | 43      | 40              | 4 | -               |  |  |
| -        | 3          | 44      | 31              | 4 | -               |  |  |
| -        | 4          | 42      | 48              | 3 | -               |  |  |
| -        | <b>5</b> . | 42      | 45              | 3 | -               |  |  |

Man sieht, die Erkaltungszeit schwankte sehr beträchtlich. Ich habe mehre Reihen ähnlicher Versuche angestellt, und immer Ungleichheiten derselben Ordnung gefunden. Lange Zeit konnte ich nicht errathen, was diese Unterschiede verursachte, bis mich eine Beobachtung auf die Spur brachte. Ich fand, dass die Lustpumpe, die, wenn sie nur mit ihrem Recipienten gemeinschaftete, in sehr kurzer Zeit das Vacuum wenigstens bis auf ein Millimeter herstellte, nur sehr schwierig den Druck bis auf 3 Millim. herabbrachte, wenn sie verbunden war mit dem von Eis umgebenen Gefäs, in welchem das Erkalten beobachtet wurde. Diess rührt daher, dass der Kienrus, der die Hülle bekleidet, eine äusserst hygroskopische Substanz ist. Die Feuchtigkeit haftet an der

kalten Fläche, und entweicht, wenn man das Vacuum macht, nur sehr schwer und unvollständig. Da der Kienruss ein sehr bedeutendes Absorptionsvermögen besitzt, so begreift man, dass dasselbe sich merklich ändern muss, wenn sich eine selbst äußerst dünne Schicht von Feuchtigkeit, die ein bedeutend geringeres Absorptionsvermögen besitzt, darauf legt.

Ich hoffte diese Fehlerquelle zu vermeiden, wenn ich in das Gefäs nur Lust, die einige Zeit über Kalk gestanden hatte, hineinlies und dieselbe zu wiederholten Malen mit der Lustpumpe auszog. In der That erhielt ich auch dadurch weit übereinstimmendere Resultate; allein dennoch waren die Schwankungen zu groß, als das ich bei dieser ersten Verbesserung hätte stehen bleiben können 1). Es ist mir nicht eher gelungen beinahe übereinstimmende Versuche zu erhalten, als bis ich die mit einem Maximum-Absorptionsvermögen begabte Kienrussobersläche durch eine Obersläche von weit geringerem Absorptionsvermögen ersetzte, und die Hülle nicht mehr auf 0° hielt, sondern ungefähr einen Grad über die Temperatur der äusseren Lust.

Ich will jetzt nicht den Apparat beschreiben, bei dem ich stehen blieb. Das Wenige, was ich über die Erkaltungsmethode gesagt habe, wird zeigen, dass dieselbe, so wie sie bisher angewandt worden, große Unsicherheiten darbietet, und deshalb nicht gebraucht werden kann, um eine Reihe sundamentaler Thatsachen sestzustellen, um ein so wichtiges Gesetz, wie das Dulong-Petit'sche über die specifische Wärme der einsachen

<sup>1)</sup> Es ist leicht sich zu überzeugen, dass die Anwesenheit von Feuchtigkeit einen großen Einflus auf die Schwankungen der Erkaltungszeit ausübt. Dazu braucht man nur die Lust, ohne sie zu trocknen, mehrmals hinter einander in dem Gefässe zu erneuen, und darauf die Beobachtungen anzustellen. Die Erkaltungszeit kann vom Einfachen aus Doppelte steigen, wovon ich mich durch Erfahrung überzeugt habe.

Körper zu erweisen. Außer den allgemeinen, vorauszuschenden Ursachen zu Fehlern giebt es andere, deren Daseyn bei jedem einzelnen Versuche nachzuweisen unmöglich ist. Uebrigens ist zu bedauern, daß Dulong und Petit uns so wenig Details über ihre Versuche mitgeteilt haben; allein ich stehe nicht an, die Meinung auszusprechen, daß die Unterschiede, die man zwischen einigen der Dulong-Petit'schen Resultate und den meinigen wird bemerken können, von den Unsicherheiten der nach der Erkaltungsmethode angestellten Beobachtungen herrühren.

Die Mengungsmethode enthält keine Petitio principü; sie ist direct, allein sie verlangt in ihrer Anwendung
eine Menge kleiner Vorsichtsmaßregeln, ohne welche sie
sehr irrige Resultate liefert. Sie hat das Unbequeme,
nicht so gut auf alle Substanzen anwendbar zu seyn.
Für Substanzen, die man in paßlicher Form erhalten
kann, die überdieß gute Wärmeleiter sind, lassen sich
durch die Erkaltungsmethode äußerst genaue Resultate erhalten; schwieriger wird der Versuch mit schlecht leitenden Körpern, und am schwierigsten mit solchen, die
nicht zusammenhängend, sondern nur pulverförmig zu erhalten sind.

Ich will nun kurz das Verfahren bei meinen Versuchen beschreiben. Die zu untersuchende Substanz wurde, als mehr oder weniger große Stücke, in ein Körbchen von sehr feinem Messingdraht gelegt, dessen Gewicht immer nur einen sehr kleinen Bruch von dem Gewicht jener Substanz ausmachte 1). Das Körbchen trägt in seiner Axe einen kleinen Cylinder von Drahtnetz, in welchem, während die Substanz erhitzt wird, der Behälter eines Thermometers steht. Um die Sub-

1) Diese Körbchen kann man ohne Mühe so leicht als man nur will erhalten, wenn man sie aus irgend einem Drahtnetz versertigen und dann in Salpetersäure liegen läst, so lange, bis sie nicht mehr als das gewünschte Gewicht haben.

stanz auf die gehörige Temperatur zu bringen, hängt man das Körbchen an Seidenfäden in einer durch Wasser-dampf geheizten Darre (étuve) auf, die man Taf. I Fig. 9 abgebildet findet.

Diese Darre besteht aus drei concentrischen Hüllen von Weißblech. In der Hülle der Mitte A hängt das Körbchen mit der zu erhitzenden Substanz; der Behälter eines großen Thermometers nimmt die mittliche Lücke des Körbchens ein. In dem ringförmigen Raum B läßt man beständig einen Strom Wasserdampf herumkreisen, der von dem Dampfkessel V geliefert wird. Beim Austritt aus dem Apparat geht der Dampf durch das gerade Rohr T in ein Schlangenrohr S, wo er sich verdichtet. Die dritte Hülle C verrichtet den Dienst einer Muff von Luft, um die Hülle B vor dem Erkalten durch die äußere Luft zu schützen.

Der innere Cylinder ist an der oberen Grundfläche verschlossen durch einen Stöpsel b von Weissblech und durch diesen geht der Stiel des Thermometers, das die von der Substanz erlangte Temperatur angeben soll. Die untere Grundfläche dieses Cylinders ist durch eine hohle Kappe (registre) von Weissblech R, von der Dicke der Hülle C verschlossen.

Der mehrwandige Ofen wird, in einer Höhe von vier Decimetern über dem Boden, von einem kniesormigen Gesäse D aus Weissblech getragen, in welchem man Wasser auf die äussere Temperatur erhält, und dieses so oft man will erneuern kann. Diese Einrichtung ist getroffen, damit das kleine Gesäs, in welchem das Gemenge gemacht werden soll, keine Wärme durch die Strahlung des oberen Osens oder des Dampskessels empfangen könne. Dieses hohle Gestell hat, unter dem inneren Cylinder A, ein cylindrisches Loch, welches während der Erhitzung der Substanz verschlossen gehalten wird, mittelst einer zweiten Kappe R', die mit der früheren R eine gemeinschaftliche Handhabe m besitzt, so

dass man beide in einem Zuge abziehen und dadurch die Grundsläche des Cylinders A öffnen kann.

Das Gefäss H, in welchem das Mengen der Substanz mit dem Wasser geschieht, ist aus höchst dünnem Messingblech angefertigt; es wird gehalten von zwei gekreuzten Seidenfäden, die ihrerseits befestigt sind an einem kleinen Holzschlitten, der sich in einer Fuge be-In dem Wasser des kleinen Kühlgefässes steht ein Thermometer, etwa ein Centimeter von der Wand Der aus sehr dünnem Glase bestehende Behälter dieses Thermometers nimmt die ganze Höhe des Wassers im Gefässe ein; er hat wenigstens drei Millimeter im Durchmesser, so dass sich das Temperatur-Gleichgewicht mit dem äußeren Wasser in einigen Augenblicken herstellt. Diess Thermometer ist so empfindlich, dass ein Centigrad mehr als funfzehn Abtheilungen der willkührlichen Skale einnimmt. Man beobachtet mittelst eines Fernrohrs, das mit der optischen Axe horizontal liegt und sich längs eines getheilten senkrechten Maasstabes bewegt, was erlaubt, die Theile der Skale mit Genauigkeit in zehn gleiche Theile zu theilen 1).

Das Wasser, welches man für jeden Versuch in das Kühlgefäs bringt, wird in einer Flasche mit engem Halse abgemessen; es hat ein solches Volum, dass es, nach Eintauchung der Substanz in das Kühlgefäs, dieses sehr nahe gänzlich füllt. Bei jeder Messung nimmt man die Temperatur des Wassers; dadurch kann man, mit Zuziehung einer Tasel, das Gewicht des bei jedem Versuch angewandten Wassers sehr genau ersahren. Man hat sich versichert, dass wenn man die Flasche in das Gefäs entleerte und der Maassslasche dieselbe Anzahl von Stößen gab, das Gewicht des Wassers, das sich sast auf 500 Grm. belief, bei mehren hinter einander gemachten Messungen nicht mehr als um einige Centigramme schwankte.

<sup>1)</sup> Die zu diesen Versuchen angewandten Thermometer waren von mir selbst graduirt und ihr Kaliber auf's Sorgfältigste verificirt.

Diess gesetzt, war nun das Versahren wie folgt:

Der Korb, beladen mit der Substanz und in seiner centralen Lücke den Thermometerbehälter einschließend, wurde in der Mitte der Darre aufgehängt und diese mittelst Wasserdampf geheizt. Anfangs steigt die Temperatur rasch; allein es bedarf einer ungemein langen Zeit, um das Thermometer auf ein beinahe stationäres Maximum zu bringen. Diess Maximum erreicht niemals die Temperatur des Dampfs; immer bleibt es 1 bis 2 Grad darunter. Nach Verlauf von etwa zwei Stunden steigt das Thermometer nicht mehr merklich. terhält die Operation wenigstens eine Stunde lang, um recht sicher zu seyn, dass die Substanz in ihrer ganzen Masse die vom Thermometer angezeigte Temperatur angenommen habe. Letzteres darf während dieser ganzen Stunde nicht um die Hälfte einer seiner Abtheilungen, d. h. nicht um 0,1 Centigrad schwanken, sonst muss man die Operation noch verlängern. Die äußerst langsame Erwärmung, welche die Substanz in diesem Apparat erfährt, verbürgt die Genauigkeit des Verfahrens.

Man bringt nun das Wasser in das Gefäs, beobachtet seine Temperatur mittelst des Fernrohrs und zeichnet auch die Temperatur der äuseren Lust auf, die von einem neben dem Kühlgefäs ausgestellten sehr empfindlichen Thermometer angegeben wird.

Man schiebt den kleinen Schlitten unmittelbar unter den Raum A; die Darre und ihr Gestell haben Ausschnitte e, welche den Stiel des Thermometers durchlassen. Man zieht die Kappen ab und läst das Körbchen in das Wasser fallen. Man hakt den Korb ab, schiebt den Schlitten wieder vor das Fernrohr, und beobachtet den Gang des Thermometers, während ein Gehülse von weitem das Körbchen beständig im Wasser herumführt.

Das Maximum tritt in sehr kurzer Zeit ein; wenn die Substanz kein sehr schlechter Wärmeleiter ist, reihen ein oder zwei Minuten hin. Das Herablassen des

Körbehens aus der Darre in das Wasser des Kühlgesases geschieht in wenigstens einer halben Secunde; mithin kann auf dem Wege, der überdiess zum großen Theil in einem erhitzten Raume liegt, kein merklicher Wärmeverlust stattfinden. Das Wasser des Kühlgefässes war vorher gewöhnlich 1° bis 2° C. unter der Temperatur der äußeren Lust, am Ende des Versuchs dagegen 1º bis 2º 'darüber. Um in Rechnung zu ziehen, welchen Verlust oder Gewinn an Wärme das Wasser des Kühlgefäses während der Zeit des Versuches ersahren habe, theilte man diese Zeit in zwei Perioden. Die erste Periode, begriffen zwischen der Beobachtung der ansänglichen Temperatur und der Rückkehr des Gesässes vor dem Fernrohr, wurde auf 30 Secunden geschätzt. Man setzte voraus, dass das Wasser während dieser Zeit seine ursprüngliche Temperatur behielt. Die zweite Periode begann mit der Rückkehr des Schlittens und ging bis zur Beobachtung des Maximums. Dieser Zeitraum wurde gefunden, indem man jene 30 Secunden abzog von der durch einen Zähler angegebenen gesammten Zeit, die zwischen den Beobachtungen der Temperatur zu Anfange und der zu Ende begriffen war. Man nahm an, dass während des ersten Viertels dieser zweiten Periode das Wasser die äußere Temperatur hatte, und deshalb weder Wärme verlor noch gewann, dass es ferner während der drei letzten Viertel dieser Zeit die Temperatur des Maximums besass. Der kleine Bruchwerth vom Grad (er stieg nie über 3 bis 4 Hundertel), den man der n beobachteten Temperaturdisserenz hinzusügen oder abzieben musste, um die Erkaltung oder Erwärmung des Wassers im Gefässe durch die äussere Luft in Rechnung zu ziehen, wurde mittelst einer kleinen Interpolationsformel erhalten, die nach directen Versuchen über das Erkalten des Wassers, unter genau denselben Umständen wie bei den Hauptversuchen, entworfen war. Der Wärmegewinn des Wassers während der ersten Periode, wo

es sich unterhalb der äußeren Temperatur befand, wurde abgezogen von dem. Wärmeverlust, den es in der zweiten Periode vermöge seines Temperatur-Ueberschusses erlitt. Der Unterschied gab die Berichtigung, die man der beobachteten Temperatur-Erböhung hinzuzufügen hatte ¹).

Ich habe bisher vorausgesetzt, dass die auf ihre specifische Wärme zu untersuchende Substanz in Stücken von einiger Größe zu erhalten sey; sehr häusig ist diess aber nicht der Fall.

Ist sie slüssig, so thut man sie in Röhren von sehr dünnem Glase und etwa 15 Millim. Durchmesser, die man darauf an beiden Enden verschließt. Diese Röhren müssen fast gänzlich gefüllt seyn, bis auf einen Raum, der zur Ausdehnung der Flüssigkeit erforderlich ist. Sie werden in das Körbchen gebracht, und man verfährt wie gewöhnlich. Das Temperatur-Maximum stellt sich im Kühlgefäße etwas später ein, doch immer nach Verlauf von drei Minuten. Das Glas dieser Röhren, dessen specifische Wärme sorgfältig beobachtet worden, wird bei der Berechnung berücksichtigt.

Ist die Substanz pulverförmig, wie bei den meisten Metallen und Metalloxyden, so gelingt es oft ihr etwas Zusammenhalt zu geben, indem man sie mit Wasser anfeuchtet, Kügelchen daraus formt und abermals glüht; dann bleibt sie so zusammengesintert, dass man mit ihr wie gewöhnlich verfahren kann. In anderen Fällen giebt man ihr Zusammenhalt durch Hammerschläge, in einem ähnlichen Cylinder, wie man in Laboratorien zum Schmieden des Platins anwendet.

Wenn alle diese Mittel nicht anschlagen, ist man

1) Directe Versuche haben mir gezeigt, dass diese Art, den während des Versuches stattsindenden Verlust oder Gewinn an VVärme in Rechnung zu ziehen, für den von mir angewandten Apparat der zweckmässigste war, sobald die Zeit zwischen den Beobachtungen der Ansangs- und der End-Temperatur nicht 4 Minuten überstieg.

genöthigt, die pulverförmige Substanz in Gefässe einzuschließen; ich habe dazu kleine Messingcylinder angewandt, so dünn wie möglich, von 15 Millim. Durchmesser und 60 Millim. Höhe. In diese Cylinder stampste ich die pulverförmige Substanz, brachte sie darauf in den Messingkorb und verfuhr wie vorhin.

Diess Mittel wurde nur im äusersten Fall angewandt, denn dadurch verliert das Verfahren viel von sei-Das Thermometer des Kühlgefässes erforner Schärfe, dert nun wegen des schlechten Leitvermögens der Substanz 10 bis 15 Minuten, um auf das Maximum zu gelangen; das Maximum, welches sich bei den gewöhnlichen Versuchen nur einige Secunden erhält, bleibt nun mehre Minuten stillstehend. Die Berechnung der specifischen Wärme wird verwickelter und dadurch ungewisser; gewisse Fehlerquellen, die bei dem gewöhnlichen Verfahren unmerklich waren, sind hier nicht mehr zu vernachlässigen. In der That ist die Substanz, wenn sie ein schlechter Wärmeleiter ist, wirklich noch nicht auf die Temperatur des umgebenden Wassers herabgekommen, wann das Thermometer das Maximum Das Maximum findet statt, wenn das Gefäs, durch seine Strahlung in die Luft, genau die nämliche Wärmemenge verliert, die das Wasser von dem eingetauchten Körper, in Folge des von diesem bewahrten Temperatur-Ueberschusses, empfängt. Dieser mittlere Temperatur-Ueberschuss, welchen der Körper im Moment der Beobachtung des Maximums besitzt, lässt sich näherungsweise berechnen.

16

16

m

**u**f

Dazu dars man nur das Erkalten des Thermometers eine Zeit lang, z. B. 5 Minuten, versolgen, und diess Erkalten vergleichen mit dem, welches in derselben Zeit stattsinden würde, wenn die eingetauchte Substanz im Gleichgewicht wäre mit der Temperatur des umgebenden Wassers. Diese letztere Erkaltung berechnet sich leicht mittelst der zuvor erwähnten Interpolationssormel. Der

Unterschied zwischen der berechneten und der beobteten Erkaltung ist offenbar gleich der Wärmemenge, che der Körper, vermöge seines mittleren Tempera Ueberschusses dem Wasser in derselben Zeit mitthe

Es seyen  $\vartheta'$  der Bruchtheil vom Grad, um den Thermometer bei besagtem Versuch um 5 Minuten fi  $\vartheta''$  die berechnete Erkaltung in derselben Zeit, w der Körper dem Wasser keine neue Wärmemenge i theilte; A die Masse des Wassers; dann ist  $A(\vartheta''-$  die Wärmemenge, welche die Substanz dem Wasser 5 Minuten abgiebt.

Bezeichnet nun  $\tau$  den mittleren Ueberschuss der T peratur des Körpers über die des umgebenden Was nach Ablauf der Zeit t, gezählt vom Maximo, so hat i nach dem Newton'schen Gesetz:

 $d\tau = m\tau dt$ , woraus  $\log \tau = mt + const$ .

Bezeichnet  $\tau_0$  den mittleren Temperatur-Ueberschauf Zur Zeit des Maximums, d. h. für t=0, so muß haben:

$$log \tau_o = const.$$

Daraus dann:

$$\log \frac{\tau}{\tau_0} = mt$$
  $\frac{\tau}{\tau_0} = \frac{1}{e^{mt}}$ .

Bezeichnet man ferner mit M das Gewicht der S stanz, und mit C ihre genäherte specifische Wärme, wird die von ihr beim Herabsinken von  $\tau_0$  auf  $\tau$  lorne Wärmemenge seyn:

$$(\tau_o - \tau) Mc$$

oder, nach Substitution des Werthes von  $\tau$ :

$$au_{\rm o} \left(1 - \frac{1}{e^{\rm mt}}\right) Mc.$$

Man muss also haben:

$$\tau_{o}\left(1-\frac{1}{e^{mt}}\right)Mc=A(\vartheta''-\vartheta'),$$

woraus:

$$\tau_{o} = \frac{A(\vartheta'' - \vartheta')}{Mc\left(1 - \frac{1}{e^{mt}}\right)}.$$

In dieser Gleichung ist nichts unbekannt als der Werth von emt. Diese Größe läst sich durch einen vorläufigen Versuch bestimmen. Zu dem Ende bringt man in den kleinen Cylinder eine pulverförmige Substanz von fast gleicher Natur mit derjenigen mit welcher man sich beschäftigt, deren specifische Wärme aber an der Substanz in Stücken genau ermittelt werden konnte. Man macht den gewöhnlichen Versuch zur Bestimmung der Wärmecapacität, und verfolgt darauf das Erkalten des Thermometers 5 Minuten lang von der Beobachtung des Maximums ab. Der Werth dieser Capacität, berechnet aus der Temperaturerhöhung des Wassers im Moment des Maximums, giebt durch Vergleich mit der wahren specifischen Wärme der Substanz das Mittel zur Berechnung des Temperatur-Ueberschusses  $au_o$ , welchen die in die Cylinder gebrachte Substanz über das umgebende Wasser im Moment der Beobachtung des Maximums behielt. Setzt man:

$$\tau'_{o} = \frac{A(\vartheta'' - \vartheta')}{Mc\left(1 - \frac{1}{e^{int}}\right)}.$$

so hat man eine Relation, in der Alles bekannt ist bis auf e<sup>mt</sup>, welches sich dadurch berechnen lässt, und bei allen analogen Versuchen dasselbe bleibt.

Kennt man den Temperatur-Ueberschuss  $\tau_0$ , welchen der Körper zur Zeit des Maximums über das umgebende Wasser besitzt, so muss man ihn der Endtemperatur des Wassers hinzusügen, um die Temperatur zu haben, auf welche der Körper im Moment der Beobachtung der Maximum-Temperatur des Wassers gelangt ist. Diese berichtigte Temperatur hat man dann in die Berechnung der specifischen Wärme einzusühren.

Die eben auseinandergesetzte Rechnung ist nicht streng; allein für unseren Zweck, die ziemlich kleinen Berichtigungen zu ermitteln, reicht sie hin. Ein beträchtlicher Fehler in dem Werth dieser Berichtigungen würde nur wenig Einfluss auf das gesammte Resultat austüben.

Eine Berichtigung derselben Art müßte in dem Fall gemacht werden, wo man eine in Glasröhren eingeschlossene Flüssigkeit zum Versuche nähme; allein die Ersahrung zeigt, daß sie in diesem Fall sehr klein ist, und vernachlässigt werden kann.

Bei dem Versuch der Bestimmung der specifischen Wärme selbst erkennt man leicht, ob der eingetauchte Körper zur Zeit der Beobachtung des Maximums nahezu mit dem umgebenden Wasser im Temperatur-Gleichgewicht sey. Wenn diess der Fall ist, stellt sich nämlich das Maximum schnell ein und dauert nur einige Augenblicke. Hat dagegen der Körper einen Temperatur-Ueberschuss behalten, so tritt das Maximum erst nach weit längerer Zeit ein und bleibt mehre Minuten lang stillstehend.

Alle Substanzen, die in derben Massen erhalten und zu erbsengroßen Stücken zerstoßen werden können, haben mir bei dem Versuch keine recht merklichen Unterschiede im Leitungsvermögen dargeboten, d. h. bei allen diesen Substanzen stellte sich das Maximum der Temperatur des Wassers in fast derselben Zeit ein, und verweilte nur einige Augenblicke. Nicht so ist es mit den Substanzen, die im Moment ihrer Gestarrung krystallisiren, wie das besonders mit dem Schwefel der Fall ist. Substanzen dieser Art werden sehr schlechte Wärmeleiter, weil sich zwischen den einzelnen Kryställchen eine Unzahl leerer Räume bildet, und die genaue Bestimmung ihrer Wärmecapacität bietet daher große Schwierigkeiten dar.

Ich habe auch die Mengungsmethode zur Bestimmung der specifischen Wärme von in Wasser löslichen Substanzen angewandt, und dazu das Wasser des Kühlgestäses ersetzt durch Terpenthinöl, dessen specifische Wärme zuvor durch Versuche bei 5° bis 15° C. bestimmt worden war. Ich habe auch eine Reihe Beobachtungen über das Erkalten dieses Oels in dem Gefäse gemacht, um dessen Verlust oder Gewinn an Wärme bei jedem Versuch in Rechnung ziehen zu können.

Die Anwendung des Terpenthinöls bietet übrigens keine besonderen Schwierigkeiten dar; wegen der Dünnflüssigkeit desselben stellt sich, sobald man es nur fortwährend umschüttelt, das Temperatur-Gleichgewicht rasch her. Nur der Wärmeverlust durch Strahlung in die Luft ist bei dem Oele, wegen seiner geringeren Wärmecapatität, größer als beim Wasser.

Mit Erfolg bediente ich mich auch des Terpenthinöls zur Bestimmung der specifischen Wärme solcher Körper, die ich mir nur in kleinen Mengen verschaffen konnte. Da die specifische Wärme dieses Oels nur 0,43 von der des Wassers ist, so ist die von einer gleichen Menge Substanz erzeugte Temperatur-Erhöhung fast drittehalb Mal stärker beim Oele als bei einem gleichen Gewichte Wasser.

Da das Terpenthinöl oft der Luft ausgesetzt ward, so stand zu fürchten, dass es eine merkbare Umwandlung und demzusolge eine Aenderung in seiner specifischen Wärme erleiden würde. Ich hatte die Sorgfalt, mich von Zeit zu Zeit zu versichern, dass es keine Umwandlung erlitten hatte, indem ich die specifische Wärme einer und derselben Menge Kupfer, die eigends dazu ausbewahrt worden, mit dem Oele bestimmte. Die nämliche Flasche Oel diente mir nur während drei Wochen, und während dieses Zeitraums gewahrte ich keine merkliche Veränderung in seiner specifischen Wärme. Uebrigens traf ich die Vorsicht, es so wenig wie möglich der Lust auszusetzen.

Nachdem ich das von mir zur Bestimmung der spe-

eissehen Wärme der Körper nach der Mengungs-Methode besolgte Versahren ausführlich beschrieben habe, will ich einige zur Berechnung der Versuche nöthigen Zahlen mittheilen.

Gewicht des Messinggesässes 55,15 Grm.; Werth in Wasser: 5,18 Grm., nach der durch meine Versuche gegebenen specifischen Wärme des Messings: 0,0939.

Das Quecksilber im Thermometer wiegt
7,62 Grm.; Werth in Wasser
0,251
Gewicht des Glasbehälters 0,77) 1,27 Grm.; in
- klein. Stielstück 0,50) Wasser
0,265

Wasserwerth des eingetauchten Theils vom Therm. 0,516

Um solglich die vom Gesässe und vom eingetauchten Theil des Thermometers ausgenommene Wärmemenge in Rechnung zu ziehen, muß man bei jedem Versuch zum Gewicht das in das Gesäs gebrachte Wasser hinzusügen: 5,70 Grm.

Der kleinen Messingkörbe habe ich mehre angewandt; ihren Werth in Wasser giebt folgende Tafel:

| Korb | A                | 15 | <b>-</b> ,284 | Korb | E | Og: | <del>-</del> ,848 |
|------|------------------|----|---------------|------|---|-----|-------------------|
| •    | $\boldsymbol{B}$ | 0  | ,913          | •    | F | 0   | ,705              |
| -    | $\boldsymbol{C}$ | 1  | <b>,722</b>   | •    | G | 0   | ,595              |
| -    | $\boldsymbol{D}$ | 1  | ,555          | -    | H | 0   | ,258.             |

Bei Kenntniss der specifischen Wärme des Messings kann man aus dem Gewichte der Körbe die Wasserwerthe derselben berechnen. Man erhält aber dadurch etwas zu große Zahlen; denn da diese Körbe von sehr dünnen und isolirten Drähten gebildet sind, so bieten sie eine große Obersläche dar, und erleiden während des Herablassens einen sehr beträchtlichen Wärmeverlust. Ich hielt es für genauer den Wasserwerth der Körbe durch directe Versuche zu bestimmen. Diese Versuche wurden mit dem Korbe B gemacht. Zu dem Ende brachte ich in diesen Korb successiv 10 Grm., 20 Grm., 30 Grm. Blei und machte den Versuch zur Bestimmung der specifischen Wärme. Da die des Bleies

bekannt war, so liess sich der Einsluss des Korbes leicht bestimmen. So sand ich, als Mittel aus mehren übereinstimmenden Versuchen, 0,913 für den Wasserwerth des Korbes B. Die Rechnung gab 1,147.

Für die anderen Körbe habe ich mich begnügt, die berechneten Werthe nach diesem Verhältniss zu verringern. Es ist gut zu bemerken, dass der Korb immer nur ein sehr kleiner Bruchtheil der gesammten Materie war.

Die Formel für die Erkaltung des Wassers ist:  $\Delta \vartheta = 0^{\circ},0001386.\vartheta$ ,

worin  $\mathcal{F}$  der Temperatur-Ueberschuss und  $\Delta \mathcal{F}$  der Wärmeverlust während einer Secunde. Der gesammte Verlust war erhalten durch Multiplication von  $\Delta \mathcal{F}$  mit der Zahl von Secunden, während welcher die Erkaltung stattfand.

Für das Terpenthinöl ist die Formel:  $\Delta \theta = 0^{\circ},0002075.\theta$ .

Diese Formeln stimmen mit einer directen Reihe von Beobachtungen über das Erkalten des Wassers und des Terpenthinöls, wobei der kleine Korb sortwährend in der Flüssigkeit herumgeschwenkt wurde.

Ich schreite nun zum Detail meiner Versuche, und beginne, die specifische Wärme einiger Substanzen zu geben, deren Kenntniss uns nöthig ist, da unsere Apparate aus ihnen bestehen. Ich meine Messing, Glas und Terpenthinöl.

Ich werde immer bezeichnen: durch M das Gewicht der Substanz, und daneben, in Parenthese, den Korb, in welchem die Substanz enthalten war, durch seinen Buchstaben; — durch T die vom Thermometer der Darre angegebene stationäre Temperatur; — durch A das bei jedem Versuche angewandte Gewicht Wasser (etwa 462,5 Grm.) worin jedoch die 5,70 Grm., der Wasserwerth des Gefäses und Thermometers, nicht mitbegriffen sind; — durch Es das Gewicht des Terpenthinöls,

wenn der Versuch mit diesem angestellt worden; durch  $\vartheta$  die endliche Maximumtemperatur des Wasse durch  $\vartheta'$  die Temperatur der äußeren Luft und dur  $\Delta\vartheta$  den erzeugten Temperatur-Anwuchs; — endlich dur t den Zeitraum von der Beobachtung der anfänglich Temperatur bis zu der der Maximum-Temperatur.

## Messing.

Das zur Bestimmung der specifischen Wärme answandte Messing erwiess sich durch Analyse folgendemassen zusammengesetzt: Kupfer 71, Zink 27,6, Blei 1 Zinn, Spur (Summe 99,9).

Zwei Versuche gaben folgende Zahlen:

Das Gewicht des Messingkorbes ist, aber nur diesen beiden Versuchen, mit in den Werth von M l griffen.

|                                 | I.          | II.         |
|---------------------------------|-------------|-------------|
| M+D                             | 320,75 Grm. | 320,75 Grm. |
| $m{T}$                          | 98°,27      | 97°,95      |
| $\boldsymbol{A}$                | 462,41 Grm. | 462,41 Grm. |
| $oldsymbol{artheta}$            | 139,80      | 14°,46      |
| <b>&amp;</b> '                  | 11°,35      | 12°,42      |
| $\Delta \boldsymbol{\vartheta}$ | 5°,376      | 5°,343      |
| t                               | 1' 45"      | 1' 45"      |
| Specifische Wärn                | ne 0,09404  | 0,09378     |
| Mittel                          |             | 0,09391     |

## Glas.

Das Glas, dessen specifische Wärme ich bestimn kam von denselben Röhren, in die ich die zu den V suchen genommenen Flüssigkeiten einschloss. Ich ha damit nur einen einzigen Versuch gemacht, dessen I sultate folgende sind:

| M(B)                             | 77,37 Grm.  |
|----------------------------------|-------------|
| $oldsymbol{T}$                   | 98°,73      |
| $\boldsymbol{A}$                 | 462,32 Grm. |
| $oldsymbol{\vartheta}$           | 13°,66      |
| $oldsymbol{\vartheta'}$          | 11°,32      |
| $\Delta  \boldsymbol{\vartheta}$ | 2°,930      |
| t                                | 1' 45"      |
| Specifische Wärme                | =0.19768.   |

## Terpenthinöl.

Da das Terpenthinöl statt des Wassers zur Auffangung der von den erhitzten Substanzen abgegebenen Wärme angewandt wurde, so musste man seine specifische Wärme zwischen den Temperaturgränzen, welche die Versuche erreichen sollten, genau kennen. Um diese Bedingung auf eine sichere Weise zu erfüllen, bestimmte ich die Wärmecapacität dieses Oels unter denselben Umständen, unter denen es gebraucht werden sollte. dem Ende that ich die gewöhnliche Quantität Terpenthinöl in das Messinggefäss und beobachtete die Temperatursteigerung, erzeugt durch Eintauchung einer gewogenen und im Osen erhitzten Menge von Kupfermetall, dessen specifische Wärme sehr sorgfältig mittelst Wasser bestimmt worden; diess reichte hin die Wärmecapacität des Oels zu berechnen.

Für die Wärmecapacität des Kupfers nahm ich die Zahl 0,09515, welche das Mittel aus meinen Versuchen ist 1).

| ,           | I.      | II.         | HJ.             | 1 <b>V</b> .     | V.              |
|-------------|---------|-------------|-----------------|------------------|-----------------|
| M(F)        | 1705,52 | 1708,52     | 1005,07         | 1415,85          | 1415,85         |
| T           | 97°,67  | 970,63      | 970,54          | 98°,17           | 980,11          |
| <b>E</b> s  | 4205,56 | 4205,56     | $420 \pm 56$    | 4198,84          | 420s,13         |
| Ð           | 15°,26  | 15°,59      | 12°,73          | 16°,27           | 15°,09          |
| <b>•</b>    | 90,75   | 9°,89       | 10°,05          | 13°,27           | 11°,81          |
| <b>10</b>   | 7°,407  | 7°,432      | $4^{\circ},727$ | $6^{\circ}, 275$ | $6^{\circ},350$ |
| t           | 2'10"   | 2′          | 1' 45"          | 1'30"            | 1' 45           |
| Spec. Wärme | 0,42988 | 0,42667     | 0,42089         | 0,42745          | 0,42476         |
| -           | 1       | Mittel 0,42 | <b>593</b> .    | •                | •               |

<sup>1)</sup> S. die Fortsetzung dieses Aufsatzes im nächsten Heft.

Versuch I, II, III wurden mit frischem Oel angetstellt, zum Versuch IV diente eins, das 14 Tage lang gebraucht worden, und zu V dasselbe Oel nach dreiwöchentlichem Gebrauch.

## Wasser.

Ich wollte mein Verfahren auf eine entscheiderden Probe stellen, indem ich die specifische Wärme des Wasers nahm. Wir setzen diese specifische Wärme zwischen 0° und 20°, d. h. zwischen den Temperaturginzen, von welchen das Wasser bei unseren Versuchen insmer eingeschlossen bleibt, gleich 1000. Bliebe die Wäsmecapacität des Wassers bis zu dessen Siedpunkt constant, so müßten wir für dieselbe bei directer Bestimmung durch den Versuch immer 1000 finden, falls unser Verfahren strenge ist. Dagegen wird der Versuch eine etwas größere Zahl als 1000 ergeben müssen, wend die specifische Wärme des Wassers, wie die aller starren und füßsigen Körper, die man bisher untersucht hamit der Temperatur zunimmt.

Zwei Versuche haben mir nun gegeben:

|                             | I.                     | II.                  |
|-----------------------------|------------------------|----------------------|
| M(B)                        | $32^{g}$ , $330$       | 32 <sup>5</sup> ,330 |
| Glas                        | $20^{s},765$           | 20 <sup>5</sup> ,765 |
| $oldsymbol{T}$              | <b>97</b> °,6 <b>3</b> | 98°,11               |
| $\boldsymbol{A}$            | 462 <sup>5</sup> ,41   | 4625,39              |
| $oldsymbol{artheta}$        | 14°,85                 | 16°,42               |
| $oldsymbol{artheta}'$       | 12°,41                 | 14°,24               |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 6°,583                 | 6°,525               |
| t                           | <b>5' 30"</b>          | <b>5</b> ′           |
| Specifische Wärme           | 1,00709                | 1,00890.             |

Man sieht, diese Zahlen sind etwas stärker als 100 was beweist, dass die Wärmecapacität des Wassers m der Temperatur zunimmt. Beide Versuche zeigen zu gleich auf eine ganz offenkundige Weise, dass das be

solgte Verfahren nur äußerst geringe Fehler mit sich fühkann.

7-7

(Schluss im nächsten Heft.)

JII. Untersuchungen über die strahlende Wärme; con Hrn. Melloni.

(Ein Schreiben desselben an Hrn. Arago. Compt. rend. T. X p. 826.)

Eth fabre fort, mich mit der Diffusion zu beschäftigen, Pelche die strahlende Wärme an der Obersläche matter Sathermaner Körper erleidet. Es ist eine Gruppe sehr Meteressanter Thatsachen, wo mir scheint die erste Anz tige jenes geheimnisvollen Bandes durchzublicken, welhes die Erscheinungen der Erwärmung, der Wärmecaheität und der Wärmeleitung mit der unmittelbaren Transmission, der Reflexion, kurz allen Phänomenen der Wärme m strahlenden Zustande, umschlingt. Um sogleich auf die Anwendungen zu kommen, erinnere ich an die Versuche, aus welchen wir, Hr. Biot und ich, die Folgerung gezogen, dass die verschiedenen Wärmestrahlen an polirten Oberslächen diathermaner Substanzen eine gleiche Reflexion erleiden. Nun beweisen die in meinem letzten Briefe angeführten Thatsachen, dass die Wärmediffusion dieser selben Mittel, in unpolirtem Zustande, sehr verschieden ist, je nachdem man diese oder jene Wärmeart anwendet, und dass diese Dissunsunterschiede einigermaßen compensirt werden durch umgekehrte Unterschiede in der Transmission und Absorption. man nicht daraus schließen, dass das Phänomen der Disfussion keineswegs, wie noch mehre Physiker glauben, von einer Reflexion herrührt, die an den verschieden geneigten spiegelnden Elementen einer matten Obersläche nach allen Seiten hin geschieht; und ist nicht diese neue Betrachtung ein Grund mehr zu Gunsten der von Ihnen schon seit einiger Zeit angenommenen Meinung über die Ursache, welche die Gegenstände durch die Wirkung des Lichtes wahrnehmbar macht, einer Meinung, die Sie durch so sinnreiche Versuche über die Polarisation der von erleuchteten Körpern ausgesandten Strahlen unterstützt haben.

Schreiten wir zu einer anderen Aufgabe, die Ihre und der Academie Aufmerksamkeit mehrmals beschäftigt hat. Die zahlreichen Messungen, die ich bei meiner Arbeit über die Wärmepolarisation nehmen musste, haben mich innig überzeugt, dass alle Wärmestrahlen, die ein System von Blättern unter gegebener Neigung durchdringen, in nahe gleichen Verhältnissen polarisirt werden. Als \_ Hr. Forbes angab, jeder Wärmestrahl habe einen be- 3 sonderen Polarisationsindex, so dass der Unterschied von einem Index zum andern auf das Mehrfache seines Wer- = thes steigen könne, glaubte ich ganz natürlich, dass sich in die Einrichtung seiner Polarisations-Apparate ein Feb. ler eingeschlichen habe; auch wiess ich ihm zwei störende Ursachen nach, welche die Gleichheit der Indices aufzuheben trachten, nämlich die Ungleichheit in der Schiefe der Strahlen gegen die Blätter und die Verschiedenheit in der Erwärmung der Säulen, die mehr oder i weniger absorbirbaren Wärmearten ausgesetzt waren. Hr. Forbes wiederholte seine Versuche mit Vermeidung dieser Fehlerquellen, und gelangte dadurch zu Resultaten, etwas verschieden von den ersten; allein immer fand er in den von seinen Säulen unter gleichem Einfall polarisirten Wärmemengen große Abweichungen.

"Der einzige wichtige Punkt, sagt er, in welchem ich von Hrn. Melloni noch abweiche, betrifft die ungleiche Polarisirbarkeit der aus verschiedenen Quellen herstammenden Wärme. Er fand in dieser Hinsicht keine Verschiedenheit, ich dagegen, dass die Wärme aus ei-

ser Quelle von niedriger Temperatur weniger polarisirt wird als die von Licht begleitete: dieser Satz ist richtigich behaupte es 1).«

Man sieht, die Frage ist deutlich hingestellt, nur bedaure ich, dass sie auf eine so schroffe Weise beantwortet ist. Hr. Forbes bleibt dabei nicht stehen. Nachdem er sich seiner Ansicht gemäß entscheidend ausgesprochen, will er beweisen 2), dass die Ursache unserer Nichtübereinstimmung von einer ungleichen Dicke der angewandten Säulen herrühre. Meine waren nämlich gebildet aus dünnen, von Einem Stück Glimmer abgelösten Blättchen, die, ohne sich berühren zu können, mittelst Etwas an ihrem Rande befestigten Wachses sorgfältig über einander gelegt waren; seine dagegen waren aus einer einzigen schon sehr dünnen Platte Glimmer gefertigt, indem diese schnell in eine hohe Temperatur gebracht wurde, wo sie sich dann in eine unbestimmte Anzahl mehr oder weniger dicker, mehr oder weniger von einander abgelöster, mehr oder weniger glänzender oder polirter Blättchen zertheilte. Ich bekenne frei, dass die Beweise des Hrn. Forbes mir nicht ganz entscheidend schienen; denn ich konnte nicht mit ihm annehmen, dass die Wärme aus verschiedenen Quellen beim Durchgehen durch meine Polarisations - Apparate einen gleichförmigen Charakter In der That sind die Strahlen, die von meinen Säulen aus 15 bis 20 Plättchen austreten, so weit von der Gleichförmigkeit entfernt, dass einige eine dicke Glasplatte ohne Schwächung durchdringen, beim Durchgange durch polarisirende Platten gewisser Turmaline eine totale Absorption des ordentlichen Bündels erleiden, und von schwarzen Flächen zwei bis drei Mal stärker absorbirt werden als von weißen Flächen, - während andere Strahlen, von denselben Säulen durchgelassen, durch

<sup>1)</sup> Compt. rend. 1838, I, p. 705. Ann. Bd. XXXXV S. 64.

<sup>2)</sup> Ibid. p. 706.

ein halbes Millimeter Glas, Wasser oder Alaun vollständig aufgefangen werden und eine gleichmäßige Absorption erleiden, sowohl in Bezug auf die beiden Bündel, das ordentliche und ausserordentliche, worin sie durch die doppeltbrechende Wirkung von Turmalinplatten zerfallen, als auch in ihrer Gesammtheit, vermöge der auffangenden Kraft, die sich an der Obersläche schwarzer und weißer Körper entwickelt. Hr. Forbes behauptet, meine Säulen seyen bis vielleicht zwanzig Mal dicker als die seinigen; was mich betrifft, so kann ich das sehr veränderliche Dickenverhältnis unserer Polarisationsapparate nicht genau angeben; allein ich muss doch bemerken, dass ich oft Pakete von drei Blättchen angewandt habe, die eine unangebbare Dicke hatten, fast so dünn wie die farbigen Blättchen waren. Es scheint mir wenig wahrscheinlich, dass Hrn. Forbes Säulen aus complexen Blättchen dünner gewesen seyn sollten.

Anlangend die Versuche, aus denen die Unveränderlichkeit des Index hervorgeht, so könnten sie in meinen Augen genauer und entscheidender seyn. Nachdem ich von dem Wärmeeffect, den man erhält, wenn man eine Quelle von niederer Temperatur durch zwei Säulen mit parallel gestellten Refractionsebenen durchstrahlen lässt, das Maximum beobachtet habe, nehme ich eine Lampe oder glühendes Platin, und schalte ich in die Bahn der immer mit ihren Refractionsebenen parallel gestellten Säulen eine oder mehre Glasplatten ein, um die ausfahrende Fluth eben so schwach zu machen als die der Quelle von niederer Temperatur, und zugleich von derjenigen Wärme, die immer der leuchtenden Strahlung irdischen Ursprungs in starken Verhältnissen beigemengt ist, den größten Theil aufzufangen. Hierauf gebe ich den Refractionsebenen die normale Richtung, und finde für die eine und die andere Quelle denselben Rückgang des thermoskopischen Zeigers, d. h. dieselbe Verringerung in der Wärmemenge, die von dem System der gekreuzten Säulen durchgelassen wird. Dieser Versuch geingt mit den zartesten Säulen, bei Anwendung jeder Art von Quellen und bei Einschaltung jeder diathermanen Substanz.

Die von Hrn. Forbes aus der Dicke der Säulen und der Gleichförmigkeit der aussahrenden Fluth abgeleiteten Einwürfe ändern also keineswegs meine Ueberzeugung von der Gleichheit der Polarisation der Wär-Allein ich glaube, dass es keiner unmittelmestrablen. baren Antwort darauf bedarf, weil meine Schlüsse und die ihnen zum Grunde liegenden Versuche in den Comptes rendus der Academie und den Annales de chimie et de Physique 1) bekannt gemacht sind, und weil ich, obwohl vollkommen von dem Daseyn einer Fehlerquelle in dem Verfahren des Hrn. Forbes überzeugt, doch zur Zeit der Veröffentlichung seiner letzten Abhandlung, nichts Genaues in dieser Hinsicht anzugeben wußte. Ich müste mich sehr irren oder die neu entdeckten Erscheinungen über die Wärmediffusion werden uns jetzt klärlich zeigen, woraus die von dem gelehrten Edinburger Professor beobachteten Abweichungen eigentlich hervorgehen.

Um seine Polarisationssäulen zu construiren, legt Hr. Forbes ein Glimmerblatt auf glühende Kohlen. Die unregelmäßigen Blättchen, welche sich durch Wirkung des Feuers erzeugen, sind dann nicht in allen ihren Theilen glatt und spiegelnd wie die mechanisch abgelösten Blättchen, sondern an einigen Punkten schiefrig, schuppig, gestreift, d. h. besinden sich an einigen Stellen unter den günstigsten Umständen zur Diffusion. Nun wissen wir, dass nicht alle Wärmearten diese Abänderung in gleicher Stärke erleiden, dass matte Flächen gewisse Wärmesluthen zerstreuen, während sie andere unter Aufrechthaltung der ursprünglichen Richtung der Elementar-Fäden durchlassen. Wir wissen ferner, dass die Erscheinung der Polarisation durch Restraction, die man am

<sup>1)</sup> S. Annal. Bd. XXXXIII S. 18 und 257.

Glase und analogen Substanzen beobachtet, vermöge der brechenden Kräfte, vereint mit den Kräften der regelmässigen Reslexion, geschieht. Die Strahlen, welche die schiefrigen Stellen, wo keine spiegelnde Reslexion geschieht, durchdringen, können also nur wenig oder gar nicht polarisirt seyn; sie gehen also in gleichem Verhältniss durch Säulen mit parallelen oder winkelrechten Polarisationsebenen. Diese durchgelassene constante Wärmemenge wird der veränderlichen Menge, die von den, durch die polarisirenden Stellen der Obersläche gegangenen Strahlen herrühren, hinzutreten und so einen scheinbaren Polarisationsindex geben, der geringer ist als im Fall, wo alle Wärme, welche auf die strahlenden Theile der Obersläche fällt, zerstreut und für das in gewisser Entfernung stehende Thermoskop unmerklich wird, letzteres von den Säulen also nur die polarisirte Wärme empfängt, die von den polirten Portionen durchgelassen werden. Gerade die Quellen von niederer Temperatur sind es, welche die ohne Diffusion durch unpolirte Oberslächen gehenden Strahlen in größtem Verhältnis liesern, und diess hat zur Folge, dass die Wärmesluthen aus diesen Quellen weniger polarisirt erscheinen als die von glühenden Körpern herstammenden.

Um meine Theorie auf die Probe zu stellen nahm ich zehn Glimmerblättchen von doppelter Größe als die, welche ich gewöhnlich zu meinen Polarisationsversuchen anwende. Ich durchschnitt sie in der Mitte, und hatte sonach zwei gleiche Reihen von zehn Elementen. Alle Blättchen der einen Reihe wurden auf beiden Seiten mit der Spitze eines Federmessers geritzt, darauf in zwei Pakete getheilt und so auf einander gelegt, daß sie ein Paar Säulen, jede von fünf Elementen, bildeten. Auf gleiche Weise wurden die zehn Blättchen mit glatter Obersläche zu zwei Säulen von fünf Elementen vereint. Hierauf nun ließ ich folgweise die Strahlung des auf 400° C. erhitzten Metalls, die directe Strahlung der Locatel-

Vorsetzung einer Glaslinse, durch weine beiden Systeme geben, wobei ich jedesmal ihre Refractionsebenen, anings parallel, dann gegen einander senkrecht stellte, und iertwährend unter einer Neigung von 33° gegen die einfellenden Strahlen erhielt. Die folgende Tafel enthält das Resultat dieser Versuche, und zwar in den beiden ersten Spalten die Mittel aus zehn Beobachtungen, deren gesete Abweichung nicht ein Drittelgrad betrug.

| Strahlen   | Glimmer-<br>säulen                     | Durchl<br>Brechut<br>Ebene<br>parallel | 1gs-   | Wärmemenge,<br>verschwunden bei<br>Rechtwinklichkeit<br>dieser Ebenen 1). |
|--|--|--|--|---|
| des Metalls von 400° dito der Lampe dito derLampe, durch d. Glaslinse dito | polirt<br>geritzt<br>polirt<br>geritzt | 0 00                                   | 5°,76<br>4 ,59<br>4 ,95<br>4 ,55<br>4 ,62<br>4 ,58 | 37<br>50<br>46<br>50<br>49<br>50  |

Die Säulen mithin, deren Oberslächen ihre spiegeinde Beschaffenheit zum Theil verloren hatten, gaben

- Gegen 100 Strablen, die im Fall des Parallelismus der Brechungsehenen durchgelassen wurden.
- 2) Um die fast absolute Gleichheit der in dieser Spalte enthaltenen Zahlen zu erlangen, wurde solgendermaßen versahren. Nachdem man die mit geritzten Säulen und der wenigst intensiven (welche die letzte ist) aussahrenden Fluth zu erhaltende VVirkung auf ihr Maximum gebracht, dadurch, dass man sie mittelst eines Collectors oder einer Steinsalzlinse möglichst auf den thermoskopischen Körper concentrirt batte, ersetzte man die geritzten Säulen durch polirte, und veränderte den Abstand des Collectors, bis man die nämliche Ablenkung erhielt. Diese Operation wurde wiederholt bei den geritzten Säulen selbst, wenn man mit der VVärmequelie wechselte, und dann wiederum diese Säulen gegen die polirten vertauschte.

wirklich bei den Wärmequellen von niederer Temperatur eine geringere scheinbere Polorisation als die Quell len von höherer Temperatur. Dagegen ist bei den Strah len, welche, wie die durch Glas gegangenen der Lampe, eines hohen Grades von Diffinion fähig sind, der Polarisations-Index fast gleich bei den Säulen mit geritzter und mit glänzender Oberstäche. Diese beiden Thatsachen scheinen mir hinreichend, um die angeführte Theorie in den Rang der wohl durch Erfahrung sestgesetzten Wahrbeiten zu stellen.

Die an unpolitten Oberstächen stattsindenden Phänomene der Dispersion, der Transmission und Absorption,
Phänomene, die je nach der Quantität der Wärmestrahlen mehr oder weniger deutlich hervortreten, ersordern
also ganz nothwendig, dass die zur Messung des Polarisationsindex bestimmten Apparate aus glatten, glänzenden, von Ritzen und Furchen sreien, kurz an ihrer ganzen Oberstäche regelmässig reslectirenden Blättchen construirt seyen. Alsdann sind die Messungen unabhängig
von der Natur der Strahlen, wie man es in der That
aus den drei in der Tasel angesührten Fällen ersieht.

Aus allem Vorstehenden geht hervor, dass die von Hrn. Forbes beobachteten Unterschiede nicht von einer Variation in dem Verhältniss der polarisirten Wärme abhängen, sondern von der besonderen Structur seiner Säulen, und dass die verschiedenen Arten von strahlender Wärme, gleich den verschiedenen Arten des sarbigen Lichts, gleich polarisirbar sind und mit fast gleicher Intensität polarisirt werden, sobald man sie der Wirkung gleicher Polarisations-Apparate aussetzt.

IV. Bemerkungen über eine neue thermographische Methode des Hrn. Herschel und deren Anwendung auf das Sonnenspectrum; von Hrn. Melloni.

(Compt. rend. T. XI p. 141.)

In ihrer letzten Sitzung hat die Academie eine Abhandlung des Hrn. Herschel erhalten, aus den Philosoph. Transact. von diesem Jahr (1840, pt. I) entnommen, und betitelt: on the chemical action of the rays of the solar spectrum; con preparation of silver and other substances both metallic and non metallic, and on some photographic processes. Die Noten I und III am Ende der Abhandlung enthalten die Beschreibung eines Versahrens, um mittelst einer Art thermographischer Zeichnung das Wärmespectrum sichtbar zu machen.

Hr. Herschel nimmt ein Blatt sehr dünnen Papiers, schwärzt es auf der einen Seite, indem er es mehrmals über eine rußsende Flamme hinwegführt, spannt es dann auf einen Rahmen, benetzt die weiße Seite mit rectificirtem Alkohol, und setzt sie nun der Wirkung des Sonnenspectrums aus. Die von den Sonnenstrahlen getroffenen Punkte der benetzten Fläche trocknen eher als die andern, und zeigen sonach vorübergehend die entsprechenden Temperaturen durch das Austreten mehr oder weniger heller Flecken an.

Durch Anwendung dieses Verfahrens auf Spectra, erzeugt durch eine Combination von Prismen und Linsen, welche den auf das Papier fallenden Strahlen eine große Lebhastigkeit gab, erhielt er Thatsachen, die mir eine neue Bestätigung meiner Theorie über die Diathermansie des Glases zu liesern scheinen. Ehe ich mich hierüber weiter ausspreche, will ich mir einige kritische

Bemerkungen über das von Hrn. Herschel angewandte Messversahren erlauben, hoffend, dass der berühmte Astronom sie mir verzeihen werde, da sie von der reinsten Liebe zur Wissenschaft eingegeben wurden.

- 1) Wie kann man annehmen, dass die verschiedenen Strahlen des Spectrums sämmtlich gleich absorbirt werden von der weisslichen Obersläche des benetzten Ist es nicht dagegen wahrscheinlich, dass die oberen Strahlen weniger als die unteren absorbirt werden? 1). Ich sage mehr: es ist ungemein wahrscheinlich, dass dem wirklich so sey. In der That, untersucht man die Vertheilung der Wärme im Sonnenspectrum mittelst eines Thermometers mit geweisstem Behälter, so findet man das Maximum der Temperatur desto tiefer liegend, je heller die Farbe dieses Behälters ist. Ein geschwärztes 🛎 Thermometer giebt für das Maximum die höchste Lage. Nun ist der Kienruss die einzige Substanz, welche alle Wärmestrahlen mit gleicher Intensität absorbirt. Man hat diess bisher nur vermuthet; allein ich habe es in einer vor Kurzem der Academie übergebenen Abhandlung zu beweisen gesucht. Das Herabsinken des Temperatur-Maximums, so wie man Thermometer von einer helleren Farbe anwendet, zeigt also, dass bei einer nicht mit Kienruss überzogenen Obersläche die brechbareren Strahlen des Spectrums eine geringere Absorption erleiden als die weniger brechbaren. Die Erwärmungen der verschiedenen Stellen des zur Milchfarbe benetzten Papiers, und folglich die respectiven Mengen des verdampften Wassers und die Grade der Trockenheit, stellen also nicht die relativen Intensitäten der verschiedenen Elemente vor, die in die Zusammensetzung des Sonnenstrah-
  - 1) Ich setze voraus, die Axe des Prismas sey horizontal, und die Oessnung des brechenden VVinkels gegen den Himmel gewandt, so dass die Elemente der prismatischen Radiation auf dem senkrecht gestellten Papier einen desto höheren Ort einnehmen, als sie brechbarer sind.

les eingehen, und sie können also nicht als genaues Mittel zur vergleichenden Abschätzung betrachtet werden.

2) Die Wärme, welche von den Punkten des der Wärmestrahlung ausgesetzten Papiers erlangt wird, muß sich durch Leitung nothwendig den umgebenden Punkten mittheilen; so dass die beschleunigte Trocknung auch an gewissen, von keinem Strahl getroffenen Stellen des Papiers geschieht. Daraus folgt: 1) dass die thermographischen Eindrücke immer größer seyn werden als die sie erzeugenden Strahlen; 2) dass ein Strahlenbündel begriffen zwischen zwei Parallellinien, und begabt mit einer abnehmenden Intensität von der einen zur anderen, nicht einen Streisen von gleicher Breite auf dem empfindlichen Papier des Hrn. Herschel's geben wird, sondern einen Raum begränzt von zwei Linien, die gegen die von den schwächeren Strahlen getroffenen Seite convergiren; 3) dass der Eindruck, den ein Strahlenstreifen von gleicher Intensität hervorbringt, nach der Mitte hin eine stärkere Bauchung macht und sich mehr oder weniger der Kreisgestalt nähert, je nach der Stärke des Wärmebündels und dem Verhältnisse seiner beiden Haupt-Wirklich müssen sich die der Mitte des dimensionen. Bündels entsprechenden Stellen des Papiers stärker erhitzen als die an den Enden, weil die letzteren in ausgedehnterer Berührung mit der kalten Umgebung stehen. Der Focus der Fortpflanzung wird also im ersten Fall intensiver seyn als im zweiten. Die geleitete Wärme wird eine mehr oder weniger große Entfernung erreichen, je nachdem sie von der Mitte oder den Enden Die Austrocknung wird denselben Gang befolgen, und der Streifen, wie gesagt, eine eiförmige oder kreisrunde Gestalt annehmen.

Hr. Herschel findet die Temperatur-Vertheilung im Sonnenspectrum analog der, welche von der Mehrzahl der mit diesem Gegenstande beschäftigt gewesenen PhyWärmespuren nicht am violetten Ende an, sondern zwischen dem Indigo und Blau. Diess scheint anzuzeigen, dass die neue thermographische Methode des Hrn. Herschel den gewöhnlichen thermometrischen an Empfindlichkeit nachsteht; denn bei Anwendung eines aus mehren Thermometern mit kleinen Behältern zusammengesetzten Apparats hat wohl Hr. Bérard ich glaube zuerst gesehen, dass die Wärmewirkung, obwohl Null jenseits der Gränze der größten Brechbarkeit, sich doch auf eine deutliche Weise mit dem Austreten der ersten violetten Strahlen zeigt.

Was das Temperatur-Maximum betrifft, so versetzt es Hr. Herschel in den dunkeln Raum jenseits der rothen Strahlen, etwas weiter als die letzte sichtbare Gränze des Spectrums, wo unter denselben Umständen sein Vater es gefunden hatte. Sehr wahrscheinlich ist mir, dass dieser Unterschied aus der in unserer ersten Bemerkung nachgewiesenen Ursache entspringt.

Die den Aussatz des Hrn. Verfassers begleitende Kupsertasel zeigt, dass die thermographische Zeichnung sich nicht als eine von zwei Parallellinien begränzte Zone darstellt; es ist eine lanzettartige Gestalt, deren größerer Querdurchmesser mit der Linie der höchsten Temperatur zusammensällt. Man begreist leicht, dass diese Abweichung der Gestalt des gebrochenen Wärmebündels von dem auf dem Papier erzeugten Eindruck nur eine unmittelbare Folge von dem in der zweiten Bemerkung entwickelten Satz der Seitensortpslanzung ist.

Allein die merkwürdigste der von Hrn. Herschel gefundenen Thatsachen ist das Daseyn mehrer Unterbrechungen in den mindest gebrochenen Theil des Sonnen-Wärmespectrums. Diese Unterbrechungen bilden nicht sehr feine Querlinien, wie sie von Fraunhofer im Lichtspectrum entdeckt wurden, sondern sie haben eine weit größere Breite, und liegen alle in dem dunkeln Raum, der dem rothen Ende vorangeht. Die Wirkung, welche sie in dem thermographischen Bilde hervorbringen, besteht in der Isolirung zweier oder dreier weißer, fast kreisrunder Stellen, von abnehmender Intensität abwärts vom zusammenhängenden Theil.

Bemerken wir zunächst, dass die abgerundete Figur der Flecke größtentheils von der geringen Breite des Spectrums herrührt, welche bei der von Hrn. Herschel getroffenen Anordnung beinahe so groß als der scheinbare Durchmesser der Sonne war. Die mehr oder weniger ausgedehnte Fortpslanzung der Wärme von den in der Mitte und am Ende liegenden Theilen der activen Zonen trägt hiezu vielleicht auch bei.

Die Unterbrechungen der Wärmewirkung haben in keiner Weise, ich wiederhole es, irgend eine Aehnlichkeit mit den dunkeln Linien Fraunhofer's; allein sehr ähneln sie denen, die man im Sonnenspectrum beim Anschauen durch farbige Gläser bemerkt. Nun hat Hr. Herschel nicht die Substanz, welche alle Arten strahlender Wärme unterschiedlos mit gleicher Stärke durchläfst, bei seinen Versuchen angewandt, sondern eine besondere Art sehr lichtzerstreuenden Flintglases, welches, obgleich sehr klar, doch, wie fast alle übrigen farblosen Mittel, diejenige Eigenschaft besitzt, welche wir Diathermansie oder Wärmefärbung nennen, weil sie auf den Durchgang der strahlenden Wärme dieselbe Wirkung ausübt, wie ein farbiges Mittel auf das Licht.

Was würde wohl geschehen, wenn man die Sonnenstrahlen, statt mit einem Prisma aus farbloser Substanz zu brechen, durch ein Prisma von sehr gefärbtem Glase gehen ließe? Offenbar würde man ein unvollständiges Spectrum erhalten, durchzogen von dunklen Streisen, ganz ähnlich denen, die man erblickt, wenn man das normale Spectrum durch eine dicke Platte desselben gefärbten Glases gehen läst. Das aber ist genau der Fall mit dem Wärmespectrum des Hrn. Herschel und der damit auf

dem Papier gebildeten Zeichnung. Die erzeugenden Elemente kommen von einem, in Bezug auf Wärme, aus einer farbigen Substanz bestehenden Prisma und bieten denselben Anblick dar. Die von dem berühmten englischen Astronomen beobachteten Unterbrechungen geben also, wie schon oben gesagt, einen neuen Beweis von der Analogie, welche zwischen den Phänomen der Diathermansie und denen der eigentlichen Färbung vorhanden ist.

Hr. Herschel stellt bierauf folgenden Satz auf. Aller Wahrscheinlichkeit nach entspringen die Flecke aus der ungleichen Absorption der von den Sonnenstrahlen durchdrungenen Mittel. Lässt man bei Seite, was außerhalb unserer Erdkugel geschieht, so sind nur zwei Annahmen zu machen. Entweder rührt die Wirkung von der Atmosphäre oder von dem brechenden Prisma her. Um den ersten Theil des Dilemma direct anzugreifen, 1 müsste man die Versuche in verschiedenen Höhen über dem Meer und bei verschiedenen Declinationen der Sonne wiederholen, was mir scheint noch nicht ausgeführt worden zu seyn. Was den zweiten Theil betrifft, so genügte es, mit dem Prisma und den Linsen zu wechseln, und nachzusehen, ob in der Ordnung, Stellung oder relativen Intensität wichtige Veränderungen eingetreten. Wirklich hat der Verfasser, statt des Flintglases, Kronglas genommen, und dabei beobachtet, dass der obere Fleck fast vollständig mit dem zusammenhängenden Theil vereint ward, und die beiden andern sich bedeutend näherten und Allein das Spectrum des Kronglasprismas schwächten. war, im Vergleich mit dem vom Flintglas, so wenig ausgebreitet, dass Hr. Herschel geneigt schien, diese Wirkung einer von der schwachen Dispersion des Kronglases herrührenden Art von Obliteration zuzuschreiben, so dass es, nach ihm, immer ungewiss bleibt, ob es eigentlich das Prisma oder die Atmosphäre sey, welche das Phänomen der Flecke erzeugt.

Hr. H. hat nach seiner neuen Methode mehre meiner Versuche über die Sonnenwärme wiederholt. Indem er in die Bahn der prismatischen Strahlen eine Platte grünen Glases einschaltete, beobachtete, dass der ganze zusammenhängende Theil der graphischen Zeichnung verlöscht war; allein er fand noch Anzeigen von vereinzelnten Flecken. Als er hingegen eine zwischen Parallelgläser eingeschlossene Wasserschicht dazwischen setzte, verschwanden die Flecke, und der ganze zusammenhängende Theil zeigte sich von gleicher Intensität. Ich bedauere, dass der berühmte Astronom nicht darauf versiel, die Beobachtungen durch Einschaltung zweier vereinigten Substanzen zu vervollkommnen; denn er würde eine der sonderbarsten Thatsachen der heutigen Lehre von der strahlenden Wärme gesehen haben, d. h. ein durchsichtiges und doch für die strahlende Wärme undurchdringliches Medium. Es ist genau die Umkehr der andern eben so merkwürdigen Thatsache von vollkommen undurchsichtigen und doch diathermanen Substanzen.

Der Versuch mit der ganz allein in die Bahn des Spectrums vom Flintglasprisma eingeschalteten Wasserschicht entscheidet nicht die Frage von der atmosphärischen Absorption, weil die Flecke nur vermöge des Verschwindens des ganzen unteren Theils der gebrochenen Strahlen erlöschen, und man hier sagen kann, noch mehr als bei dem Kronglase, dass eine Verkürzung des Spectrums, ein Eingriff, eine Auslöschung der dunkeln und hellen Abwechslungen stattfinde. Allein es giebt ein entscheidendes Mittel zu erfahren, ob die Flecke wirklich von einer atmosphärischen Absorption oder von der Diathermansie der als Refractoren angewandten Körper herrühren, und ich bedauere, dass Hr. Herschel nicht daran gedacht, es auszuüben. Es besteht ganz einfach darin, seinen Versuch mit einem Prisma von Steinsalz zu wiederholen, einer Substanz, die alle Arten strahlender Wärme in gleicher Stärke durchlässt. Wenn die

Flecke verschwinden, wie ich alle Ursache habe zu glauben, so würde man daraus schließen müssen, daß das von Hrn. Herschel beobachtete Phänomen von der unglei- ' chen Absorption des Flintglases herrührte. Sonst würde man es der Wirkung der Erdatmosphäre, oder vielmehr der Sonnenatmosphäre, oder endlich einem ursprünglichen Mangel gewisser Strahlen in der Wärmesluth der Sonne zuschreiben müssen.

=

3 7

Έ

Ż

Ę

Untersuchungen über die VV ärme. Reihe. Ueber die Wirkung der mechanischen Textur der Schirme auf den unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme; von James D. Forbes.

(Mitgetheilt vom Hrn. Verf. aus den Transact. of the Roy. Soc. of Edinburgh, Vol. XV pt. I 1). Die dritte Reihe dieser Untersuchungen findet sich in dies. Annal. Bd. XXXXV S. 64 und 442.)

- 1) Am 2. Sept. 1839 theilte Hr. Arago der Pariser Academie der Wissenschaften ein Schreiben des Hrn. Melloni mit, das einige sehr interessante Versuche
  - 1) Der Hauptinhalt des gegenwärtigen Aufsatzes wurde der K. Gesellschaft von Edinburg am 16. Dec. 1839 mit den VVorten des dieser Note angehängten Memorandums mitgetheilt. Das Memorandum selbst wurde, unter mündlicher Erläuterung und Anführung von zusätzli-Jeder im vorliegenden Aufchen Thatsachen, am 6. Jan. gelesen. satz crwähnte Versuch wurde zwischen dem 12. Nov. 1839 und 4. März 1840 angestellt; seitdem habe ich keinen über diesen Gegenstand mehr gemacht. Beschäftigungen anderer Art verhinderten mich, bis jetzt (1. Mai) die Resultate dieser Versuche auszuarbeiten und die Gründe der früher angekündigten Schlüsse anzugeben. Der gegenwärtige Aufsatz, so wie er da ist, wurde dem Ausschuss am 15. Mai 1840 übergeben und unter dessen Autorität gedruckt. des ist das erwähnte Memorandum, abgedruckt aus den Proceedings of the Royal Society of Edinburgh.

über den Durchgang der strahlenden Wärme enthält. Hr. Melloni findet, dass Steinsalz, welches bekanntlich Strahlen aus allen bis jetzt untersuchten Quellen mit gleicher Leichtigkeit durchlässt, durch Berussung die Eigen-

"Ueber die Wirkung der mechanischen Textur der Schirme auf den unmittelbaren Durchgang der strahlenden Wärme; vom Prof. Forbes. - Am 2. Sept. 1839 theilte Hr. Arago der Academie einen Brief des Hrn. Melloni mit, der einige sehr interessante Versuche über den Durchgang der strahlenden VVärme enthält. Hr. Melloni findet, dass Steinsalz (welches bekanntlich Strahlen aus jeder Quelle mit gleicher Leichtigkeit durchlässt) durch Berussung die Eigenschaft erlangt, Wärme von niedriger Temperatur, oder diejenige Wärme, welche von Glas, Alaun und (Hrn. Melloni zusolge) jeder andern Substanz am meisten ausgesangen wird, am leichtesten durchzulassen. Die Versuche in der dritten Reihe meiner Untersuchungen zeigen, dass diess so viel heisst, als sagen, dass die Substanzen im Allgemeinen nur den-brechbareren Strahlen den Durchgang verstatten; und da Hr. Melloni durch seine früheren Versuche zu demselben Schluss gesührt worden, so läuft seine Angabe darauf hinaus, dass, während Steinsalz dem weisen Glase analog ist, indem es alle Strahlen gleichmässig durchlässt, jede andere bisher bekannte Substanz so auf die Wärmestrahlen wirkt, wie ein violettes oder blaues Glas auf Licht, indem es die wenigst brechbaren Strahlen absorbirt und nur die anderen durchläßt.

Hr. Melloni glaubt, die erste Ausnahme von dieser Regel oder das erste Analogon zum rothen Glase sey das beruste Steinsalz. Ich bitte jedoch erstlich sich der Thatsache zu erinnern, das ich in einem im Mai 1838 veröffentlichten Aussatz (Researches ou Heat, Third Series. — Annalen, Bd. XXXXV S. 65) eine Substanz von ähnlichen Eigenschasten beschrieben habe, nämlich Glimmer, der durch Hitze ausserordentlich dünn zerspalten worden, wie ich ihn zur Polarisation der VVärme anwende. Im März 1838 erwies ich durch wiederholte Versuche, dass der Durchgang durch Glas die VVärme keineswegs weniger leicht vom Glimmer in seinem besonderen Zustande absorbirbar macht, sondern eine entgegengesetzte VVirkung hat, auch, dass VVärme von niederer Temperatur, ohne alle Begleitung vou Licht, sast eben so srei durchgelassen wird als die einer Lampe nach dem Durchgang durch Glas.

Aus Versuchen, die ich seitdem mit Glimmer in demselben Zustand gemacht habe, erhellt sogar, dass gewisse Exemplare kaum halb so viel von der zuvor durch Glas gegangenen leuchtenden VVärme durchlassen als von der aus einem nicht sichtbar glühenden Körper.

schaft erlangt, Wärme von niederer Temperatur oder diejenige Wärme, die von Glas, Alaun und, nach Hra. Melloni, von jeder andern Substanz am meisten aufgefangen wird, am leichtesten durchzulassen.

Der durch Wirkung des Feuers nicht aufgeblätterte Glimmer selbst besitzt, wie ich durch Tafeln in dem erwähnten Aufsatz (Art. 23, 24) gezeigt habe, genau die umgekehrten Eigenschaften. Mithin entspringt die Wirkung aus einem eigenthümlichen mechanischen Zustand des Körpers, und nicht aus seiner Elementar-Zusammensetzung.

Bei Lesung von Hrn. Melloni's Mittheilung siel mir also sogleich bei, dass die VVirkung der Berussung des Steinsalzes lediglich von einer mechanischen Aenderung der Oberstäche herrühren möchte.

Rauhmachen der Obersläche war der nächstliegende Versuch, und ich fand, wie vorausgesehen, dass Steinsalz, welches durch Sandpapier in zwei rechtwinklichen Richtungen geritzt worden, VVärme von niederer Temperatur sehr viel leichter durchlässt als leuchtende VVärme. Eine Steinsalzplatte z. B., die von der durch Glas gegangenen VVärme einer Lampe 0,92 und eben so viel von ganz lichtsreier VVärme durchließ, gestattete, wenn rauh gemacht, nur 0,17 von ersterer und 0,45 von letzterer den Durchgang.

Eine dünne Glimmerplatte, bloss bis zur Mattheit mit Smirgelpapier geritzt, liess von VVärme aus verschiedenen Quellen viel mehr nahe denselben Procentgehalt durch, als wenn sie glänzend war, zum Beweise, dass der Verlust der Politur weit mehr auf den Durchgang der brechbareren Strahlen einwirkt als auf den der anderen.

Dennoch kann dieser Effect nicht einer Aenderung in dem Verhältnis der Reflexion der VVärme aus verschiedenen Quellen an den Oberslächen der Platte zugeschrieben werden. Denn erstlich habe ich bewiesen und der K. Gesellschaft mitgetheilt (Proceedings for April 1839), dass VVärme jeder Art an einer polirten Fläche mit sast, wenn nicht genau, derselben Intensität reflectirt wird, und zweitens habe ich durch directe Versuche gesunden, dass, wenigstens bei höheren Einfallswinkeln, VVärme von niederer Temperatur, d. h. dieselbe, welche am leichtesten durchgeht, am reichlichsten an rauhen Oberslächen reflectirt wird, zum unzweiselhasten Beweise, dass die dämpsende VVirkung (stissing action) rauher Oberslächen die wahre Ursache der Ungleichheit ist.

Dass beim Durchgang durch eine rauhe Oberfläche, so wie durch ausgeblätterten Glimmer und durch eine Russschicht, eine wirkliche Umänderung der VVärme stattsindet, erhellt aus directen Versuchen, die ich über die durch verschiedene Medien gesiebte VVärme angestellt habe. VVärme, die durch eins derselben gegangen, zeigte sich

2) In der dritten Reihe dieser Untersuchungen (§. 3) habe ich mich bemüht, direct und numerisch zu erweisen, dass die Wärmestrahlen, die durch Alaun, Glas und in der That durch jede von mir versuchte Substanz ge-

durchgänglicher für jedes der andern. Und diese Umänderung war merkbarer, so wie die VVärme in ihrem Charakter sich mehr von derjenigen entfernte, welche diese Media am leichtesten durchdringt, d. h. so wie die Temperatur der Quelle höher war. So gingen von Lampenwärme 36 Procent durch eine gewisse berußte Steinsalzplatte. VVenn aber die durch berußtes Steinsalz gehende VVärme zuvor durch den Durchgang durch eine andere Platte berußten Steinsalzes, durch aufgeblätterten Glimmer oder rauh gemachtes Steinsalz gesiebt oder analysirt worden war, stieg der Procentgehalt in den beiden ersten Fällen von 36 auf 44 und in dem letzteren auf 40,5, zum unzweifelhaften Beweise der specifischen VVirkung dieser Durchgänge auf die Zurückhaltung der brechbareren Strahlen.

Da eine mässige Zahl von Rissen diese Umänderung zu bewirken schien, so vermuthete ich nun, dass man dieselbe VVirkung mit
dem blossen Durchgang der VVärme durch ein seines Drahtgewebe
erhalten würde. Ich konnte solches nicht seiner als 60 Drähte auf
den Zoll erhalten, und dabei zeigten mir die Durchgangsverhältnisse
dieser oder jener VVärmeart keine Unterschiede. Das Verhältniss des
durchgelassenen Essects zum ummittelbaren war immer sast genau das des
Flächeninhalts der Zwischenräume des Gewebes zur gesammten Fläche.

Selbst bei Anwendung seiner Gitter von Baumwollensäden (zu Fraunhoser's Interserenz-Fransen gebraucht) wurde kein Unterschied bemerkt; doch mochten hier die Fäden, wegen eines muthmasslichen Grades von Durchgänglichkeit, den Essect verstecken.

Feine Pulver, zwischen Steinsalzplatten gestreut, so dass sehr kleine Zwischenräume blieben, ließen den leichteren Durchgang der Wärme von niederer Temperatur wieder hervortreten.

Als ich die polirte Obersläche von Steinsalz durch zarte, mit einer Diamantspitze gezogene Linien erstlich in Quadrate von 0,01 Zoll Seite, dann in Parallelstreisen von 0,005 Zoll Abstand, und endlich in Quadrate von den letzteren Dimensionen theilte, war der Effect dem wie bei zufälligen Rissen ähnlich, und trat um so stärker hervor, jemehr die Obersläche gesurcht war.

Endlich habe ich beobachtet, dass das blosse natürliche Anlaufen des Salzes, durch Liegenlassen an der Lust, eine ähnliche VVirkung hervorrust.

Diese Thatsachen deuten ofsenbar auf Erscheinungen bei der Wärme, die der Diffraction und den periodischen Farben beim Lichte

leitet worden, eine mittlere Brechbarkeit besitzen, größer als die der Strahlen vor einem solchen Durchgang; und da Hr. Melloni durch seine früheren Versuche auf allgemeinem Wege zu einem ähnlichen Schlusse geführt worden, so folgerte derselbe, und mit Recht, dass die diathermansten Körper die wenigst brechbaren Strahlen in Ueberschuss absorbiren, und daher für Wärme dasselbe seyen, was grüne, blaue oder violette Media für Licht sind. Steinsalz allein, so weit wir wissen, besitzt die Eigenschaft einer unterschiedlosen Diathermansie, und ist das einzige Analogon zu weissem klaren Glase.

3) Die Verallgemeinerung dieses Satzes ist eine Sache von vieler Wichtigkeit, besonders da sie unsere Kenntnisse eine Stufe mehr der Wahrheit nähert, indem sie uns lehrt, gewisse Eigenschaften der Wärme, die zuvor nur mit gewissen dunkeln Charakteren der Natur 🏲 der Wärmequelle verknüpft wurden, auf die Brechbarkeit zurückzusühren. Unter Anderem finden wir, was zwar längst vermuthet, aber zuerst von Hrn. Melloni 🦫 entscheidend bewiesen ward, dass die An- oder Abwesenheit des Lichtes großentheils unwesentlich ist, ohne Zweisel ein begleitender, aber nicht unumgänglicher Um-Andererseits sind schon in einer früheren Entwicklungszeit der Wärmelehre gewisse Beziehungen zwischen der Farbe einer Obersläche und der absorbirten Wärmemenge festgestellt, und John Leslie zeigte zuerst deutlich, dass diese Beziehung bei irgend zwei verglichenen Flächen (z. B. einer schwarzen und einer weifsen, von gleicher Textur) von der Helligkeit der Wärmequelle abhange, und, sie dieser für proportional haltend, gründete er darauf sein Photometer 1). Prof. Po-

ähnlich sind. Ich zweisle nicht, dass der blosse Durchgang durch seine Drahtgitter ähnliche VVirkung ausüben werde, wie der durch Steinsalz mit gesurchter Obersläche. — 1839, Dec. 16.

<sup>1)</sup> Essay on Heat 1804.

Versuch, der beweist, dass die Dazwischensetzung eines Glasschirms, obwohl dadurch nur wenig Licht ausgefangen wird, den Einsluss der Farbe auf die durchgelassene Wärme sehr wesentlich abändert, was denn das photometrische Princip von Leslie, bis auf eine sehr beschränkte Klasse von Fällen, auf einmal vernichtet 1). Hr. Melloni hat die Versuche des Pros. Powell völlig bestätigt 2), so dass man durch diese den Schluss als sestgestellt betrachten kann, dass die Schwärze oder Weise einer Obersläche auf das Wärme-Absorptionsvermögen derselben, nicht, wie früher geglaubt ward, in Verhältnis des Leuchtens dieser Wärme, sondern im Verhältnis der Brechbarkeit derselben einwirkt.

4) Es ist daher zugleich passend und richtig, bei unseren Versuchen die Brechbarkeit als die Ursache der meisten, sowohl qualitativen als quantitativen Abänderungen der Wärme zu betrachten, statt sie in vager Weise auf die Temperatur der Quelle dieser Wärme zu beziehen. Die Temperatur der Quelle und die Brechbarkeit der daraus entspringenden Wärme steigen zugleich nach folgender Skale: 1) Wärme aus Eis, 2) die der Hand, 3) die von siedendem Wasser, 4) die von einem Gefäse mit nahe siedendem Quecksilber, 5) die von einer berufsten, von hinten durch eine Lampe erhitzten, aber selbst im Dunkeln ganz unsichtbaren Metallplatte, 6) die von glühendem Platin (ein Drahtknäuel über einer Weingeistlampe), und 7) die einer Oellampe (Locatelli's). Das ist die

<sup>1)</sup> Phil. Trans. 1825, p. 187.

<sup>2)</sup> Ann. de chim. et de physique, 1834, T. LV p. 337 (Ann. Bd. XXXV S. 385 u. 530) — Hr. Melloni findet z. B. dass die Strahlen einer Oellampe, auf schwarze und weisse Flächen fallend, dieselben im Verhältniss 1000: 805 erwärmen, dass diess Verhältniss ungestört bleibt, wenn sie durch eine Steinsalzplatte geleitet wurden, dass aber bei Anwendung einer Alaunplatte, obgleich diese für Licht eben so durchsichtig als Steinsalz ist, das Verhältniss zu 1000: 429 wird.

Wärmeskale, deren in Hrn. Melloni's und meinen 's suchen oft gedacht wird. Ueber diese Gränze hir ist unser Begriff von Temperatur der Quelle nicht us klar, und die Farbe und Helligkeit des die Wäbegleitenden Lichts ändert sich nicht mehr unterschbar; allein dennoch kann die Skale bis in's Unbestim hinauf verlängert werden, entweder durch Einschalt verschiedenartiger Schirme, von welchen jeder (wie in der dritten Reihe dieser Untersuchungen gethan) adirect überzeugen kann, dass sie die Brechbarkeit er hen, oder durch Anwendung von Prof. Powell's oeinem ähnlichen Prüfmittel, welches, nach unseren fahrungen zu schließen, mit der Brechbarkeit gleich Schritt geht. Eine solche Verlängerung der Wärmesk wäre folgende:

- 8) Wärme der Oellampe durchgelassen von gemeinem Glimmer
- 9) - Glas (Argand's Lan
- 10) - Citronensäure
- 11) - - Alaur 12) - - - - Eis.

Die Auffassung der Brechbarkeitsskale als das witige Prüfmittel für die Eigenschaften der Wärme kanicht klar genug seyn. Wärme aus jeglicher Que wird, nach dem Durchgang durch Glas, Alaun oder Wser, zuletzt den Charakter von Glas-Wärme, Ala Wärme, oder Wasser-Wärme besitzen, eben so Sonnen- oder Kerzenlicht roth, blau oder grün wwenn es Gläser von dieser Farbe durchdringt.

5) Nun seit Hr. Melloni gezeigt (und dieser V such ist, glaube ich, ihm eigen), das Substanzen, v che jeden noch so starken Lichtstrahl auffangen (schwarzes Glas und gewisse Arten dunkeln Glimme doch eine merkliche Wärmemenge durchlassen, war nicht unnatürlich zu versuchen, ob nicht die so von einleuchtenden Quelle erhaltene unsichtbare Wärme Eigenschaften der Wärme aus dunkler Quelle besitz möchte, oder, anders gesagt, ob nicht Körper, wie schw

- zes Glas und schwarzer Glimmer, statt, wie Glas, Alaun u. s. w., die wenigst brechbaren Strahlen aufzusangen, diese entweichen lassen und die brechbarsten Strahlen absorbiren, also auf Wärme so wirken, wie auf Licht ein Körper, der die gelben, blauen und violetten Strahlen auffängt, d. h. wie es rothes Glas thut.
- 6) Diese Erwartung wird durch Erfahrung theilweise erfüllt, theilweise nicht. Die sorgfältige und vollständige Reihe von Versuchen, die Melloni über die Eigenschaften der so erhaltenen dunklen Wärme angestellt hat 1), zeigt, dass obwohl sie der Wärme aus niederer Temperatur ähnlich ist, in sofern sie von Alaun oder Citronsäure sehr leicht durchgelassen wird, doch die letztere Wärme (z. B. die von siedendem Wasser) sehr wenig durch schwarzes Glas oder schwarzen Glimmer durchgänglich ist, was nicht der Fall seyn dürfte, wenn diese Körper gleich einem Siebe wirkten, welches die brechbareren Strahlen auffinge und die anderen entweichen liesse.
  - 7) Die directe Probe, die Untersuchung der Brechbarkeit der von dunkeln Schirmen austretenden Strahlen, blieb indess noch zu machen, und diese Lücke ausfüllend zeigte ich, dass schwarzes Glas und schwarzer Glimmer in Steigerung der mittleren Brechbarkeit der durchgelassenen Wärme wie klares Glas und klarer Glimmer wirken. Hieraus schlos ich, dass die Wirkung solcher Media auf Wärme darin bestehe, dass sie die Strahlen von größter und kleinster Brechbarkeit absorbiren, kurz, so wirken wie homogen gelbes Glas auf Licht wirkt, jedoch die mittlere Brechbarkeit im Ganzen durch den Durchgang erhöhend. Ich sprach auch aus, dass Wärme aus leuchtenden Quellen wahrscheinlich von weit zusammengesetzterer Natur sey als dunkle Wärme; dass die Dunkelheit einer Wärme kein Zeichen ihrer Brechbarkeit

<sup>1)</sup> Ann. de chim. et de phys. 1834, Avril (Annalen, Bd. XXXV S. 385 und 530.)

sey, und dass selbst die brechbarsten Strahlen Wärme enthalten könnten, die von dem begleitenden Licht trennbar wäre 1).

- 8) In allem diesen scheint also nichts der Wirkung des rothen Glases auf das Licht genau aequivalent zu seyn, keine Substanz, welche Wärme von geringer Brechbarkeit und Temperatur am leichtesten durchläßt und diese von der zusammengesetzten Strahlung aus leuch tenden Quellen absondert. Vermuthlich durch solche Schlüsse geleitet kam Hr. Melloni auf die glückliche Idee, eine opake Substanz, wie Ruß, mit einem Körpe zu combiniren, der für sich keine specifische Verände rung auf die einfallende Wärme ausübt. Er berußt demnach Steinsalz, und fand, daß es ein vollkommene Analogon zum rothen Glase darbietet, indem es Wärm von niederer Temperatur und Brechbarkeit am leichte sten durchläßt.
- 9) Während ich das Sinnreiche und Wichtige de Versuchs von Hrn. Melloni vollständig würdige, mus es mir erlaubt seyn zu bemerken, dass ich ihm in de Entdeckung einer Substanz von ähnlichen Eigenschafter 18 Monate voranging, wiewohl ich gern einräume, daß ich, die Beobachtung zufällig machend, den Folgerungen aus derselben, die ich für wichtig halte, nicht eber nachging, als bis Hr. Melloni die Aufmerksamkeit auf den Versuch mit berusten Flächen bingelenkt hatte. Am 27. Febr., 19. und 20. März 1838 (wie aus meinem Tagebuche hervorgeht) fand ich, dass Glimmer, durch Erhitzung in dünne Blättchen zerspalten, wie ich ihn zu Polarisationsversuchen anwende, die Eigenschaft besitzt verschiedene der weniger brechbaren Wärmearten is großer Menge durchzulassen, besonders Wärme aus ei ner vollkommen dunklen Quelle fast genau in demselbei Verhältnis, wie die stark brechbare Wärme einer Lamp durc

<sup>1)</sup> Rechearches on Heat. Third Series, Art. 73, 81 etc.

nach dem Durchgang durch Glas. Ich stehe nicht an zu sagen, dass vor Hrn. Melloni's Versuch mit berusstem
Steinsalz keine sonst bekannte Substanz eine Annäherung zu den folgenden Resultaten gab, die aus der dritten Reihe meiner Untersuchungen, Art. 24, genommen
sind.

Tafel über das Verhältniss der von den polarisirenden Glimmerblättchen I und K durchgelassenen Wärme aus verschiedenen Quellen, im Vergleich mit den Durchgängen durch Glimmer im gewöhnlichen Zustand und durch schwarzes Glas.

| WV ärmequelle.             | Durch Erhitzung<br>aufgeblätterter<br>Glimmer I u. K. | 0",015    | Schwarzes<br>Glas <sup>1</sup> ). |
|----------------------------|---|-----------|-----------------------------------|
| Locatelli's Lampe mit Glas | 100   | 100       | 100                               |
| ohne Glas                  | 116   | <b>79</b> | 70                                |
| Glühendes Platin           | 108   | 70        |                                   |
| Messing bei 700° F         | 96  | 21        |                                   |
| Wärme von 212° F           | <b>62</b>   | 11        |                                   |

schaffenheit des Glimmers versehlte nicht mich damals sehr zu überraschen, und erst nach sorgfältiger Wiederholung ward es veröffentlicht. Es lieserte eine siegreiche Antwort auf einen Einwurf gegen meine Versuche, den ich damals bekämpste, dass die von den polarisirenden Platten absorbirte Wärmemenge die Resultate abgeändert und gar umgekehrt habe; nachdem ich mich hievon überzeugt hatte, versolgte ich den Gegenstand nicht weiter. Im Moment jedoch, als ich Hrn. Melloni's Mittheilung über berusstes Steinsalz las, fühlte ich, welch helles Licht die vollkommene Analogie des ausgeblätterten Glimmers auf die Erscheinung wersen würde. Offenbar waren die Resultate ähnlich in der Art; und diess liess vermuthen, dass sie auch dem Grade nach ähnlich gemacht werden könn-

<sup>1)</sup> Ein Gegenversuch wurde zur selben Zeit, am 20. März 1838, angestellt.

ten. Statt also die Glimmersäulen unter den großen und unvortheilhaften Schiefen einzuschalten, die ich bis dahin anwandte (da ich nur ihre polarisirende Wirkung zu untersuchen beabsichtigte), nahm ich eine solche (die in früheren Theilen dieser Abhandlungen oft mit H bezeichnete) und stellte sie senkrecht gegen die einfallenden Wärmestrahlen. So erhielt ich folgende Resultate:

Senkrechter Durchgang durch die aufgeblätterte Glimmertafe! H.

| Wärmequelle.               | Von 100 einfal-<br>lenden Strahlen. | Relative Mengen. |
|----------------------------|-------------------------------------|------------------|
| Locatelli's Lampe mit Glas | 9,2                                 | 100              |
| ohne Glas                  | 13,7                                | 150              |
| Dunkel heisses Messing     | 17,3                                | 188              |
| Heisses Wasser             | 16,3 1)                             | 178              |

- 11) Hieraus geht sehr klar hervor, dass der Glimmer in dem besonderen Zustand, entgegen seiner natürlichen Beschaffenheit (9), der einfallenden Wärme dieselbe Eigenthümlichkeit einprägt, wie der Russ in dünner Schicht. Er ist wirklich für die Wärme, was rothes Glas für Licht ist, er läst die Strahlen von geringster Brechbarkeit am freiesten hindurch.
- 12) Da mir sogleich einleuchtete, dass die Veränderung im Charakter des Glimmers von der Aufblättrung desselben in eine fast unendliche Anzahl kleiner Flächen herrührte, und da ich den Charakter der Röthe (so zu sagen) den nothwendig gehäusten und unregelmäsigen Reslexionen und Interferenzen zuschrieb, so hielt ich es für sehr wahrscheinlich, dass die Wirkung des Russes von der Uebereinanderlage einer ausserordentlichen Menge kleiner trüber Punkte auf einer durchsichti-
  - 1) Da diese Beobachtung zu einer andern Zeit, und wahrscheinlich nicht unter genau denselben Umständen wie die übrigen angestellt wurde, so habe ich sie für die aufgestellten Ansichten in ungünstigster VVeise angeführt. Der wirklich beobachtete Procentgehalt war 19.

gen Oberstäche herrührte, und diess nicht sowohl vermöge einer physikalischen Eigenthümlichkeit seines kohligen Materials, als vielmehr vermöge der mechanischen Vertheilung des opaken Staubes auf der Steinsalzsläche.

- scher Veränderungen der physischen Oberstäche des Steinsalzes zu untersuchen, in der Erwartung, ein Analogon zu der Wirkung des Berussens zu finden. Geleitet durch keine anderen Gründe als die bereits angegebenen, machte ich beide Seiten einer polirten Platte Steinsalz mit Sandpapier rauh, indem ich jede Oberstäche rechtwinklich rieb, bis sie ganz blind geworden. Ich untersuchte darauf ihre Durchgänglichkeit für Wärme aus verschiedenen Quellen, und fand zu meiner Besriedigung meine Vermuthung bestätigt. Der Durchgang von dunkler Wärme, verglichen mit dem von einer durch Glas gesiebten Lampenwärme, stand in dem Verhältnis von nicht weniger als 3: 1 1).
  - 1) Als Beweis von meiner Ueberzeugung von der wahren Wirkungsweise des aufgeblätterten Glimmers auf VVärme bemerke ich, dass das im Text angegebene Raisonnement auf keine späteren Versuche als die schon angeführten vom März 1838 gegründet ist. Die allererste Seite meines Tagebuchs vom letzten Herbet enthält gleichzeitige Versuche, erstlich über berustes Steinsalz zur Prüsung von Hrn. Melloni's Beobachtung, zweitens über aufgeblätterten Glimmer, um meine eignen vom März 1838 auf senkrechte Einfallswinkel auszudehnen, drittens über geritzte Oberslächen, in der Voraussetzung, dass die beiden ersten gelingen würden. Da Herr Melloni glaubt, ich hätte keine klare Idee von den Eigenschaften des aufgeblätterten Glimmers, welche er, wenn ich ihn recht verstehe, in der That noch bezweiselt, so will ich die citirte Stelle meines Tagebuches wörtlich angeben. — "1839 Nov. 12. Hr. Melloni hat neuerlich (Compt. rend. Sept. 2) angegeben, dass berusstes Steinsalz die einzige bekannte Substanz sey, welche Wärme von niederer Temperatur leichter als leuchtende durchlässt; diess wird erstens durch meine, schon veröffentlichten Versuche vom 20. März 1838 über durch Erhitzung aufgeblätterten Glimmer widerlegt, und zweitens hege ich einige Zweiseinen Versuchen) die Qualität des Materials oder nur die Oberstäche das Resultat herbeisührte. Um diess zu ermitteln und

- 14) Es erhellt demnach, dass es wenigstens drei Bedingungen giebt, unter welchen ein Medium fähig befunden werden kann, Wärme von geringer Brechbarkeit durchzulassen, und dass zwei derselben nur mit der mechanischen Constitution in Beziehung stehen. Es war natürlich, den Fall mit der Russchicht, so wie den mit der geritzten und geblätterten Obersläche zu verallgemeinern und unter eine Kategorie bringen zu suchen. Wie schon gesagt, bot die mechanische Vertheilung der opaken Kohlentheilchen eine plausible Analogie dar, welche ich weiter zu führen mich bemühte.
- 15) Die Zahlen in §. 10 mögen mit den folgenden verglichen werden.

|  | Von 100 einfallend.<br>Strahlen gingen<br>durch beim |                     | Relativer Durchgang<br>beim |                     |
|--|--|---------------------|-----------------------------|---------------------|
|  | beralsten  | rauh ge-<br>machten | berusten                    | rauh ge-<br>machten |
|  | Steinsalz.   |                     | Steinsalz.                  |                     |
| Locatelli mit Glas ohne Glas             | 30   | 49<br>62            | 100                         | 100<br>126          |
| Dunkel heisses Messing<br>Heisses Wasser | 58<br>67   | 70<br>77            | 192<br>223                  | 142<br>157          |

16) Es fiel mir bei, daß wenn die Wirkung des Russes ganz eine oberstächliche sey, oder von dem Charakter einer dem Steinsalz verliehenen rauhen Oberstäche herrühre, die Wirkung zweier solcher Oberstächen auf

frühere Versuche zu erhärten, beruste ich eine Steinsalzplatte, machte eine andere mit Sandpapier rauh, erst auf der einen, dann auf beiden Seiten, stellte auch die ausgeblätterte Glimmersäule H winkelrecht gegen die VVärmestrahlen. — (Hier folgen die Versuche.) — Es geht also klar hervor, dass das blos rauh gemachte Steinsalz die dunkle Hitze am meisten durchläst. Ich vermuthe, dass die VVirkung des Berussens blos eine oberstächliche ist, und dass das Rauhmachen leuchtende VVärme mehr dämpst als dunkle. — Dies ist die erste Seite meines Tagebuchs nach der Bekanntmachung von Hrn. Melloni's Brief in den Comptes rendus.

den Wärmedurchgang wahrscheinlich abweichen würde von dem einer einzelnen Rußschicht, die so dick wäre, um Wärme von irgend einem besonderen Grade der Brechbarkeit eben so stark zu absorbiren. Zu dem Ende berußte ich drei polirte Steinsalzplatten, so daß zwei, bezeichnet mit D und E, zusammen sehr nahe eben so viel dunkle Wärme absorbirten als die dritte A allein.

17) Ich benutze diese Gelegenheit, um anzugeben, wie es mir gelungen, brennbare Oberslächen ohne Anbrennung, oder krystallisirte Substanzen, die, wie Steinsalz, bei directer Anwendung einer Kerzenslamme reissen und springen, zu berussen. Eine große Gasslamme, umgeben von einer weiten, 10 bis 15 Zoll langen Röhre, gegen welche die Flamme zum Theil anschlägt, giebt einen Strom von verhältnissmäsig kaltem Ruß, den man bei jeglicher Obersläche anwenden kann. Mit diesen drei berusten Steinsalzplatten erhielt ich solgende Resultate:

|                        |                         |                        |                    | VV ärmequelle.  Locatelli Locatelli. Dunkle mit Glas. VVärme. |                        |                            |  |
|------------------------|-------------------------|------------------------|--------------------|---|------------------------|----------------------------|--|
|                        |                         | ·····                  | ,                  | Procente.   |                        |                            |  |
| Beruste<br>-<br>-<br>- | Steinsal<br>-<br>-<br>- | zplatte<br>-<br>-<br>- | A<br>D<br>E<br>D+E | 8,3<br>26<br>23,5<br>7,3                                      | 17,2<br>41<br>36<br>18 | 32,9<br>58<br>53,5<br>32,1 |  |

Da die meisten dieser Resultate aus einzelnen Versuchen abgeleitet sind, so müssen die erste und die letzte Zeile als fast identisch betrachtet werden, und gewiß zeigen sie zwischen dem Absorptionsvermögen einer dicken Rußsschicht und zweier dünnen keinen wesentlichen Unterschied, der in der Annahme, daß die Wirkung eine bloß oberslächliche sey, erwartet werden könnte.

Aus diesen Zahlen ergiebt sich ein anderer Schluss von einiger Wichtigkeit. Da eine Russschicht Wärme von niederer Temperatur und Brechbarkeit am leichtesten durchlässt, so steht zu erwarten, dass sie jeden zusammengesetzten Wärmebündel, den sie durchlässt, in seiner Beschaffenheit abändert, und dass folglich jeder solcher Durchgang den folgenden erleichtert. Nun finden wir, dass die Platte D 26 Proc. von der Wärme aus der ersten der obigen Quellen durchlässt, und dass von den 26 aus D entweichenden und auf eine zweite Russschicht E fallenden Strahlen, diese Schicht E 7,3 durchlässt, d. h. 28 Proc. von den auf sie einsallenden. Gemäss der dritten Zeile der Tafel lässt aber E nur 23,5 Proc. von den directen Strahlen durch, folglich ist die Durchgangsfähigkeit erhöht worden. Gleichergestalt finden wir für die Locatellische Wärme den Durchgang durch  $m{E}$ , in Folge des vorherigen Durchgangs durch  $m{D}$ , von 36 auf 44 gesteigert, und für die dunkle Wärme von 53,5 auf 56.

- beruster Oberstächen, zu der ich bisweilen meine Zussucht nahm. Es ist oft von Wichtigkeit, mit mehr oder weniger brechbaren Wärmestrahlen unter genau gleichen Umständen von Parallelismus oder Divergenz und Intensität zu arbeiten. Hat man bei Vorrichtung einer Oellampe mit Steinsalzlinse ein zusammengesetztes Wärmebündel von größerer Stärke als erforderlich erhalten, so kann man, durch Dazwischensetzung einer berusten Steinsalzplatte, die brechbarsten Strahlen absorbiren und bloß die übrigen durchgehen lassen; schaltet man dann ein Glas von geeigneter Dicke ein, so kann man die Intensität der Wärme genau in demselben Verhältniß verringern, aber die brechbareren (heißeren) werden allein zurückgehalten 1).
  - 1) Berusstes Glas ist ossenbar ein ungemein opakes zusammengesetztes Medium, da es aus zwei Elementen besteht, die entgegengesetzte Enden des Spectrums absorbiren. Es ist sonderbar, wie wenig die wahre Ursache der Opacität einer auf Glas abgelagerten Russschicht verstanden ward zur Zeit, als man sie als einen überzeugenden Beweis von

20) Obschon die Resultate des §. 17 nicht meiner Erwartung entsprachen, so entheben sie uns doch nicht einigen Zweifels rücksichtlich der Wirkungsweise der Russchicht, obwohl diese Versuche, so wie andere in diesem Aufsatz beschriebene, mich zu Hrn. Melloni's Meinung binneigen, dass der Russ vermöge seiner inneren Beschaffenheit und nicht vermöge seines mechanischen Gefüges wirkt. Ich habe Russschichten unter einem kräftigen Mikroskop untersucht, aber nichts von den fein vertheilten Kohlenpartikeln, aus denen er doch unzweiselhast bestehen muss, entdecken können. Dennoch muss das Netzwerk, welches feines Pulver bei Aufstreuung auf eine Fläche bildet, wenn es (wie bei der Diffraction des Lichts) vermöge der Kleinheit seiner Zwischenräume wirkt, kräftiger wirken, sobald mehre derselben auf einander gelegt werden. Und es mag wenig bedeuten, ob die Russchirme getrennt, auf mehre hinter einander aufgestellte Platten abgelagert, oder durch mehrmaliges Berussen einer einzigen Fläche auf einander gehäust sind. Ich sage diess nicht, um meine ursprüngliche Meinung aufrecht zu halten, vielmehr bin ich geneigt sie aufzugeben, und eine berusste Obersläche im vollen Sinn des Worts als diatherman und transparent zu betrachten; allein bei Ausdehnung meiner Versuche auf rauh gemachte Oberslächen überraschte es mich doch etwas, zu finden, dass die fortgesetzte Wirkung des Furchens einer Fläche durch Reiben mit grobem Sandpapier nicht nur den Durchgang der Wärme verringert, sondern die specifische Wirkung auf Strahlen von verschiedener Brechbarkeit erhöht, während man eher glauben würde, dass die Wirkung, als von einer Vernichtung der Politur herrührend, nur eine

der unmittelburen Strahlung der VVärme durch starre Körper anführte. VVeit gesehlt die vorausgesetzte undurchsichtige Substanz zu seyn (ich gebrauche das VVort in Anwendung auf VVärme im sreien Sinn), lässt der Russ von gewissen VVärmearten eine überraschende Menge durch, wenn auch seine Dicke beträchtlich ist.

oberflächliche seyn, und eine Verstärkung der Rauhheit nicht die relative Diathermansie für Strahlen von niederer Brechbarkeit erhöhen würde.

21) Entscheidende Versuche zeigen jedoch bei vergrößter Rauhheit eine erhöhte Empfindlichkeit für verschiedene Wärmearten. Zwei Steinsalzplatten, a und b, auf beiden Seiten in rechtwinklichen Richtungen mit Sandpapier gescheuert, wurden so aufgestellt, daß sie ein paralleles Wärmebündel in ähnlicher Weise auffingen. Der Unterschied der folgenden Zahlen rührt her von der geringeren Rauhheit von a.

| Steinsalz.   | VV<br>Locatelli<br>mit Glas. | ärmequel<br>Locatelli. | le.<br>Dunkelhei-<br>Ises Messing |  |
|--|------------------------------|------------------------|-----------------------------------|--|
|  | Procente.                    |                        |                                   |  |
| Rauhe Platte $a 	cdots 	cdots$ $- 	cdots 	c$ | 30<br>16,6<br>7,2            | 48,5<br>28,5<br>16     | 59<br>45<br>27,5                  |  |
| Procente der durch a empfangenen und von b durchgelassenen Wärme   | 24                           | 33                     | 46,5                              |  |
| Verhältniss von a zu b   | 100:55                       | 100:58,5               | 100:76                            |  |

Wir finden also hier, in jedem Fall, den Procentgehalt des Durchgangs in Folge des früheren Durchgangs
durch eine rauhe Fläche erhöht. Die erhöhte Leichtigkeit des Durchgangs ist im Verhältniss größer als die
einfallende Wärme heterogener war. Dunkle Wärme
erleidet sehr wenig Veränderung. Es erhellt auch aus
der letzten Zeile dieser Tasel, dass die größere Rauhheit
von b, verglichen mit a, den charakteristischen Essect
gesteigert hat (analog der Röthe beim Licht).

22) Sehr viele Versuche habe ich gemacht, um mich zu überzeugen, dass die Wirkung aller drei schon angeführten (14) Media genau analog sey, und diese wirklich ähnliche Strahlen durch Absorption isoliren. Folgende Tasel giebt einen Beleg dazu, indem sie zeigt, mit welcher ehöhten Leichtigkeit Wärmestrahlen aus jedweder Quelle von Steinsalz durchgelassen werden, wenn sie zuvor durch dieselbe oder eine andere Substanz gegangen sind.

Procente des Durchgangs durch die berusste Steinsalzplatte E von Wärme aus verschiedenen Quellen, nach dem Durchgang durch folgende Media.

| Wärmequelle.                                      | Nichts.            | VVärme durch<br>aufgeblät-<br>tertemGlim-<br>mer <i>H</i> . | gelassen v<br>berusstem<br>Steinsalz<br>D. | on<br>rauhém<br>Steinsalz <i>a.</i> |
|---|--------------------|---|--|-------------------------------------|
| Locatelli mit Glas Locatelli Dunkelheises Messing | 23,5<br>36<br>53,5 | 43,5<br>56  | 28<br>44<br>56                             | 29<br>40,4<br>55                    |

- 23) Es ist sehr wichtig zu erwägen, wie diese Wirkung rauher Flächen zu erklären sey, und ob es beim Licht ein Analogon gebe. Kann sie etwa davon herrühren, dass die verschiedenen Wärmestrahlen an einer unpolirten Obersläche ungleich reslectirt werden, und dass die spärlichst reslectirten die Mehrheit der durchgelassenen Strahlen bilden? Hierauf lässt sich erwiedern, dass die Intensität der Reslexion an polirten Oberslächen bei senkrechtem Einfall so unbedeutend ist, sowohl für Wärme als für Licht 1), dass wenn die spiegelnd reslectirte Wärme gänzlich in dem einen Fall durchgelassen, in dem andern absorbirt würde, der Unterschied, statt 30 Proc. und mehr von der einfallenden Wärme zu betragen (21), nicht 4 Proc. übersteigen könnte.
- 24) Aus dem analogen Fall beim Licht vermuthete ich im Gegentheil, dass sowohl das zurückgeworfene als durchgelassene Bündel bei einer solchen Fläche intensi-

<sup>1)</sup> S. Melloni, Ann. de chimie et de phys. Dec. 1835 (Annal. Bd. XXXVII S. 206 und 212) und mein Memorandum über die Intensität der reflectirten VVärme und des reflectirten Lichtes, Proceedings Royal Soc. of Edinburgh, p. 254.

ver seyn werde, da es wohl bekannt ist, dass die Politur spiegelnder wird für Licht von längeren Undulationen, und die Unebenheiten der Obersläche zuerst für rethes Licht geringsügig werden.

25) Hierin sah ich mich nicht getäuscht. Da ich nicht eine vollständige Erforschung der diffusen Reflexion beabsichtigte, so beschränkte ich meine Aufmerksamkeit auf die Feststellung der allgemeinen Thatsache. Bei Anwendung eines Apparats, den ich noch nicht beschrieben habe, der aber mit dem in §. 51 meiner dritten Abhandlung 1) die größte Aehnlichkeit besitzt, beobachtete ich die Intensität, mit welcher Wärme aus verschiedenen 3 Quellen an einer einzigen Fläche von Flintglas, im polirten und im durch Smirgel abgeschliffenen Zustand, reslectirt wird. Unter bedeutenden Incidenzen bekam ich ; folgende Resultate, die in Bezug auf die Verstärkung; der regelmässigen Reflexion an rauhen Oberslächen, wenn die Wärme von niederer Temperatur oder Brechbarkeit, ist, auffallend sind.

Verhältniss der an einer politten und einer rauhen Flintglassläche reslectirten VV ärme-Intensitäten.

|                 | •                   |                        |                           |
|-----------------|---------------------|------------------------|---------------------------|
| Einfallswinkel. | Locatelli mit Glas. | Locatelli.             | Dunkelheifses<br>Messing. |
| 60°<br>70       | 100 : 26,5          | 100 : 34<br>100 : 38,3 | 100 : 35,4<br>100 : 43,5  |

So weit ist also die Wirkung matter Flächen von übereinstimmendem Charakter. Die dämpfende (stifling) Wirkung einer rauhen oder geblätterten Fläche (welche Wirkung zugleich den zurückgeworfenen und den gebrochenen Strahl schwächt), nimmt ab mit der Brechbarkeit der einfallenden Wärme. Dass dasselbe bei der Reslexion des Lichtes stattsindet, ist bekannt; wahrschein-

<sup>1)</sup> Ann. Bd. XXXXV S. 444 und Taf. III Fig. 9.

Politic lith verhält es sich auch so mit dem Durchgang desselben, latie den ist diess noch nicht deutlich beobachtet worden. Sir re Schr unreine Substanzen lassen einen röthlichen Schein (nddy gleam) durch; dasselbe thut auch Wasserdampf, a id ven er nicht sarblos ist 1), und jeder practische Optiexica weis, dass von der großen Mehrheit der Mittel das

mka welette Ende des Spectrums zuerst absorbirt wird. Bei 26) Wir schreiten nun zu einer genaueren Unterchrie melang des Einflusses der Oberfläche auf die Wärme. n All bieten sich hier zur unmittelbaren Lösung drei Aufchtet pien dar: 1) Wenn Mangel an Politur in der Menge dend der durchstrahlenden Wärme verschiedenen Ursprungs ? Place Veränderung von nicht weniger als im Verhältniss 3: 1 bervorbringt: dürsen wir dann Steinsalzplatten mit den gewöhnlichen Grad von Politur anwenden, und sie dech, wozu uns Melloni's Entdeckung bisher berechtigte, als gleich durchsichtig für jede Wärmegattung betrachten? 2) Hat die Rauhheit dieselbe Wirkung auch bei anderen Substanzen. 3) Da das Mattschleifen mit Sandpapier nur darin besteht, dass auf einer polirten Fläche unzählig viele Furchen hervorgebracht werden: wird die Wirkung noch da seyn, wenn man die Furchen regelmässig und in bestimmbarer Anzahl bildet?

27) Rücksichtlich der ersten Frage reicht es hin, sie in allgemeiner Weise bejahen zu können. Ich nahm zwei Steinsalzplatten, deren Obersläche vor sehr langer Zeit nicht regelmäsig polirt worden, und, obwohl hell und klar, keineswegs besonders eben und gerad (true) waren. Von Locatellischer Lampenwärme, die zuvor durch Glas gesiebt worden, ließen diese vier Steinsalzslächen 72 Procent durch; bei dunkler Wärme aus berustem Messing betrug der Durchgang 73 Procent, ein Unterschied, der bei diesem Versuch schwerlich zu beachten ist. Der Durchgang dieser beiden sehr verschiedenen Wärmearten war also gleich. Hr. Melloni hat gezeigt, 1) Edinb. Trans. Vol. XIV p. 371. Ann. Bd. XXXXXVII S. 593.

dass, wenn das Steinsalz rein und vollkommen polirt ist 0,92 der einfallenden Wärme von einem Paar Oberfik chen durchgelassen werden; vier Oberslächen sollten alse (0,92)<sup>2</sup> oder 84,5 Procent durchlassen. Diese Schätzung habe ich geprüft und mich von ihrer Richtigkeit überzeugt. Die Abweichung im gegenwärtigen Fall (welche ich glaube nicht übergehen zu dürfen) rührt zum Theil ohne Zweisel von den Ungleichheiten der Oberslächen her; allein hauptsächlich von Unvollkommenheiten dei Salzes selbst, welche, da der Versuch bloss ein relativer war, nicht beachtet wurden. Im Gegensatz bieze gebrauchte ich zur selben Zeit (December 11, 1830) ein Stück Steinsalz, welches auf beiden Seiten politi worden, das aber, durch Liegenlassen an der Luft auf einige Jahre, vollständig blind und grau auf der Oberfläche geworden war. Dieses Stück wurde nun einfack mattgeschliffen; es enthielt keine Furchen und war nirgend einer mechanischen Action unterworfen worden. Es liefs nun durch diess

> von der VVärme aus Locatelli mit Glas ; dunkelheißem Messing.

matte Steinsalz

66 Proc.

77 Proc.

was klar den allgemeinen Satz feststellt.

28) In Betreff der Frage, ob Rauhheit der Oberfläche die Diathermansie in ähnlicher Weise bei anderen Substanzen abändere, wie beim Steinsalz, sind wir
im Stande eine deutlich bejahende Antwort zu geben.
Da Steinsalz, so zu sagen, gegen die Qualität und Quelle
der einfallenden Wärme ganz gleichgültig ist, so tritt
jede Ursache zu einer specifischen Wirkung unmittelbar
hervor. Nicht so verhält es sich mit andern Substanzen,
die, vermöge ihrer Natur, schon eine specifische Wirkung ausüben; diese Wirkung wird durch eine Modification der Oberfläche abgeändert Wenigstens fragt
es sich, ob eine solche Abänderung stattfinde oder nicht.

Ein Beispiel wird am besten erläutern, wie diese Abanlerung entdeckt und ausgedrückt werden kann. Ich nahm
ine Glimmerplatte mit ihren natürlichen glänzenden Oberkichen und so dünn, dass sie Wärme aus verschiedenen
Quellen in beträchtlicher Menge durchließ. In diesem
Lostand betrug der Wärmedurchgang bei ihr:

Locatelli mit Glas; Locatelli; dunkle Wärme

Glimmer mit glänzen-

60

den Oberstächen

83,5

74

**37.** 

Der Glimmer wurde auf beiden Seiten mit Smirgelpapier mattgeschliffen und der Versuch wiederholt (27. Nov. 1839):

Locatelli mit Glas ; Locatelli ; dunkle Wärme

Glimmer mit rauher

Obersläche

45,5

51

31,5.

Drückt man den ursprünglichen Durchgang durch 100 aus, so ist der durch die Raubheit der Fläche verminderte:

54

69

85

was so deutlich wie möglich beweist, dass die ausgesangene Menge proportional ist der Temperatur der Wärmequelle. Während die Rauhheit der Obersläche z. B. 46 Proc. von der ersten Wärmeart aussängt, hält sie von der dunkeln Wärme nur 15 Proc. zurück.

29) In Bezug auf die dritte Frage, wie nämlich eine verhältnismäsig kleine Anzahl Furchen auf einer polirten Fläche statt einer allgemeinen Schwächung ihrer Politur wirken werde, versuhr ich so. Auf eine gut politte Steinsalzsläche ließ ich mit einer Diamantspitze eine Reihe äußerst seiner Linien ziehen, so daß sie dadurch in Quadrate von 0,01 Linie in Seite getheilt wurde, Auf eine ähnliche Platte wurden eben so seine Parallellinien, in Abständen von 0,005 Linien gezogen. Ein Mück dieser zweiten Fläche wurde mit Querlinien von

denselben Abständen versehen, so dass es in Quadrata vier Mal kleiner als die ersten, getheilt wurde. Diese drei Media gaben solgende Resultate mit zwei sehr vers schiedenen Wärmearten (Dec. 6 bis 11 1839):

| Wärmequelle.                             | Quadrate    | Linien      | Quadrate    |
|--|-------------|-------------|-------------|
|  | 100 auf den | 200 auf den | 200 auf den |
|  | Zoll.       | Zoll,       | Zoll.       |
| Locatelli mit Glas Dunkelheisses Messing | 76,5        | 61,5        | 45          |
|  | <b>82,3</b> | 68,5        | 64,5 \)     |

Für Wärme von 212° F. war der Durchgang nog stärker, wie man weiterhin ersehen wird.

(Schluss im nächsten Heft.)

VI. Ueber und gegen die Entwicklung der Elektricität durch den chemischen Process, nebet einem Anhange von Versuchen über das elektromotorische Verhalten vieler flüssiger Leiter gegen Metalle; von C. H. Pfaff in Kiel<sup>2</sup>).

Die Absicht dieser kurzen Mittheilung ist nicht eine theoretische Erörterung eines immer noch in großes Dunkel gehüllten Gegenstandes, als vielmehr die Darlegung von Thatsachen, welche das Resultat zahlreicher, mit der größten Sorgfalt angestellter Versuche sind, und welche mir scheinen dem denkenden Forscher Data an die Hand zu geben, um den Schleier mehr als bisher zu lüften.

- 1) Der mit Querlinien versehene Theil der zweiten Fläche hatte weniger Sprünge (Flaws) als der einfach gestrichelte; diese erklärt den Unterschied dieser Zahl mit der in der vorhergehenden Spalte.
- 2) Ein Vortrag, gehalten im skandinavischen Verein von Naturforschern und Aerzten. Im Juli 1840.

Jedermann wird zugeben, dass die Quelle der elek-Dies rischen Kräfte, welche unter der Form der galvanischen Lette auftreten, nicht mit Sicherheit ausgemittelt ist. Während die Engländer nach dem ersten Vorgange Wollaston's vorzüglich in Folge der scharfsinnigen und umissenden Versuche Faraday's streng der sogenannten demischen Theorie ergeben sind, sind in neueren Zeiten arch gründliche deutsche Physiker, namentlich durch Pechner und Poggendorff, die erheblichsten Argumente dagegen aufgestellt, und die sogenannte Contactbeorie, wie sie zuerst durch Volta's Genie gleich eiser Sonne, die nach allen Seiten ein vorher dunkles Gebiet erleuchtete, hervortrat, von Neuem in Schutz genommen worden, und ich selbst habe mich bemüht, in meiner Revision der Lehre vom Galvano-Voltaismus das Unzureichende und den Thatsachen, so wie allgemeinen Principien der Physik Widersprechende und Willkührliche der bei den Engländern so beliebten sogenannten chemischen Theorie nachzuweisen. Bei dem innigen Zusammenhange, in welchem dieselbe mit der ganzen sogemannten Elektro-Chemie steht, ist die Prüfung jener Ausicht von doppeltem Interesse, und darum eben scheinen mir die jetzt mitzutheilenden Ergebnisse einer großen Anzahl von Versuchen der Aufmerksamkeit der gerade auch um diesen Gegenstand so hoch verdienten Naturforscher, die den skandinavischen Verein bilden, werth.

Jene Versuche hatten einen dreifachen Zweck:

- 1) eine neue Prüfung der Versuche über Elektricitätserregung in Folge des chemischen Processes der Zusammensetzung und Zersetzung.
- 2) Die Ausmittlung der Rolle, welche die sogenannten feuchten Leiter in der galvanischen Kette spielen.
- 3) Die Ausmittlung eines Versuchs, durch welchen die in der galvanischen Kette erzeugte Elektricität, sofern sie als zersetzende Kraft wirkt, als ganz unabhän-

gig von dem damit jedesmal verknüpften chemischen Processe dargestellt wird.

Was die erste Untersuchung betrifft, so ist es hinlänglich bekannt, dass Lavoisier und Laplace in Jahre 1781 die ersten Versuche anstellten, durch wek che die Elektricitätserregung mit dem chemischen Processe in einen großen Zusammenhang gebracht wurde-Diese großen Physiker haben zwar die Ergehnisse ihret. Versuche nicht aus diesem Gesichtspunkte aufgefaßt, sondern vielmehr auf die Aenderung des Aggregatzustandes bezogen; allein jener Zusammenbang lag zu nahe, unt nicht, in dem Maasse als die elektrische Ansicht des chemischen Processes in die Wissenschaft Eingang gewant, aufgefasst zu werden. Sie bedienten sich bei ihren Versuchen des damals von Volta erfundenen Condensators, eines, wenn es mit gehöriger Vorsicht gebraucht wird, unschätzbaren Instruments, um die Entstehung der Elektricität in ihren leisesten Spuren zu entdecken, das aber auch eben so leicht zu den größten Täuschungen Veranlassung geben kann. Dass solche Täuschungen in Lavoisier's und Laplace's Versuchen stattgefunden haben müssen, wird sich weiter unten ergeben.

Lavoisier und Laplace brachten nämlich wohl isolirte Pokale, in welchen aus Eisenfeile durch verdünnte Schwefelsäure und verdünnte Salpetersäure in dem einen Falle reichlich Wasserstoffgas, in dem andern Salpetergas entwickelt wurden, so wie einen solchen isolirten Pokal, in welchem sich aus pulverisirter Kreide durch Uebergießen mit verdünnter Schwefelsäure reichlich kohlensaures Gas entwickelte, vermittelst eines Drahtes mit dem Condensator in Verbindung, und erhielten so sehr auffallende Spuren von negativer Elektricität, und zwar mit dem Wasserstoffgase so auffallende, daß sie aus dem Condensator einen Funken ziehen konnten, mit dem Salpetergase viel weniger auffallende, ungeachtet sie drei Pokale anwendeten. In der Voraussetzung, daß hiebei

durch

lurch die entstehenden Dämpfe Elektricität absorbirt und daher das Gefäss in einem Zustande von negativer Elektricität (Mangel an Elektricität) zurückgelassen werde, stellten sie auch über die Elektricitätserregung durch Verdampfung des Wassers Versuche an, indem sie auf die angezündeten Kohlen in drei isolirten Kohlenbecken, welche mit dem Condensator in Verbindung standen, Wasser gossen. Auch in diesem Falle erhielten sie durch den Condensator Spuren von negativer Elektricität. Als sie aber denselben Versuch mit drei isolirten geheizten Lisenblechöfen, auf welche sie Wasser gossen, und welche mit einem empfindlichen Volta'schen Strohhalm-Elektrometer in Verbindung standen, wiederholten, erhielten sie nur in einem Falle negative Elektricität, in zwei aber positive Elektricität, welches sie davon ableiteten, dass durch die zugleich stattfindende Verdichtung der Dämpfe mehr gebundene Elektricität wieder in Freiheit gesetzt, als durch die Verdampfung wieder gebunden worden sey. Diese Versuche fallen offenbar in die Kindheit des Gebrauchs des Condensators, durch dessen nicht vorsichtige Behandlung leicht ohne fremde Mitwirkung Elektricität eræugt werden kann. Außerdem ist es mir höchst wahrscheinlich, dass in allen diesen Fällen die Elektricität auf galvanische Weise erzeugt wurde, indem heterogene Metalle, namentlich der metallische Verbindungsdraht und die Eisenfeile mit einander in Berührung kommen. Endlich könnte auch Thermo-Elektricität dabei im Spiele gewesen seyn.

Diese Versuche wurden nun in Beziehung auf die Elektricitätserregung durch Verdampfung des Wassers wiederholt, die erhaltenen Resultate widersprachen sich aber einander. Nun stellte Davy seine trefflichen Versuche an über die Erregung von Elektricität durch wechselseitige Berührung entgegengesetzt chemisch wirkender Körper, und über das elektrische Verhältnis der wirklichen chemischen Verbindung, und das wichtige Resultat

dieser Versuche war, dass auch durch den sebhastesten chemischen Process, namentlich durch das Verbrennen des Phosphors, die Verbindung von Säuren und reinen Laugensalzen etc. keine Spur von Elektricität erzeugt werde, worauf er seine elektro-chemische Theorie gründete, welcher zusolge die entgegengesetzten Elektricitäten sich zu Feuer verbinden, und eben damit gänzlich verschwinden Diese Versuche sind nun aber in neueren Zelten durch Pouillet bestritten worden, der zugleich det wahren Grund des Widerspruchs der Versuche unter emander über Elektricitätsentstehung beim Verdampfen des Wassers aufgefunden zu haben glaubte, und der chemischen Theorie der galvanischen Kette eine neue Stütze verschaffte. Pouillet bediente sich bei seinen Versuchen gleichfalls des Condensators, und gab genau die kleinen Kunstgriffe an, die befolgt werden müssen, unt entscheidende Resultate zu erhalten, und deren Vernachlässigung vorzüglich den negativen Erfolg in Davy's Versuchen veranlasst habe. Ich übergehe dieses Detail, das man in seinen beiden Abhandlungen nachlesen kann, und theile nur die Hauptresultate der Versuche mit:

- 1) Blosse Veränderung des Aggregatzustandes hat keine Elektricitätserregung, keine Störung des elektrischen Gleichgewichts zur Folge. Verdampft daher Wasser in Tiegeln aus reinem Platin, so ladet sich der Condensator weder durch die entweichenden Dämpfe noch durch den Tiegel, in welchem die Verdampfung geschieht. Auch Essigsäurehydrat, reine Essigsäure, welche unzersetzt verdampft, erzeugt keine Elektricität.
- 2) Es findet aber jedesmal Elektricitätserregung statt; wenn das Wasser sich beim Verdampsen von einen andern Körper trennt, der das Gesäs, aus welchem es verdampst, chemisch verändert. Ist der Körper, von welchem das Wasser verdampst, ein alkalischer, wie Aetzkali, Baryt, Strontian, Kalk, so ladet das Gesäs, in welchem der sixe alkalische Körper zurückbleibt, den

ondensator mit positiver Elektricität, die Dämpse enteichen also mit negativer Elektricität; bleibt aber eine äure zurück, wie Schweselsäure, auch wenn sie nur to beträgt, so bleibt das Gesäs mit negativer Elektrität geladen zurück. Dieselbe Wirkung sollen auch alze, neutrale sowohl als basische und saure haben, das lesäs, in welchem der Rückstand sich besindet, ladet en Condensator negativ. Auch die Oxydation der Gesise von Eisen, Kupser, ja selbst von Silber, das dasei anläust, soll den Condensator negativ laden. Amsoniak soll beim Verdunsten das Wasser im negativen lastande zurücklassen.

- 3) Die Verbrennung der Kohle mit der Vorsicht vergenommen, dass die sich bildende Kohlensäure nicht m der Kohle hinstreicht, soll die Kohle, mit negativer Elektricität geladen, zurücklassen; die entweichende Kohlensäure soll den Condensator positiv laden.
- 4) Beim Verbrennen von Wasserstoffgas, Koblenwasserstoffgas, Alkohol, soll ein Platindraht, der sich inwichalb der Flamme befindet, den Condensator negativ
  aden; dagegen soll eine Platinspirale in dem Raume auwichalb der Flamme, bis auf eine Entfernung von 5 Liien von dieser, den Condensator positiv laden. Beim
  erbrennen eines aus einer metallenen Röhre hervorströenden Gemenges von Sauerstoffgas und Wasserstoffgas
  Il die Röhre positive Elektricität zeigen, zum Beweise,
  ifs beim Verbrennen überschüssige positive Elektricität
  zeugt werde.

Mit diesen Resultaten stimmen die von Becqueel erhaltenen nicht ganz überein, der mit Kupfer- oder atindrähten die in die Flamme des Wasserstoffgases ler Alkohols oder eines Papiers gehalten, nach Verschicenheit der Temperatur, bald positive, bald negative Elekicität durch den Condensator, mit welchem der Draht comunicirte, erhielt. Ein kupfernes Gefäs, in welchem Weingeist verbrannte, zeigte negative Elcktricität — verbrannte aber der Weingeist durch Hülse einer Platinspirale in einer aphlogistischen Lampe, und war diese Spirale durch eine Glasröhre vom Kupsergefässe getrennt, so theilte diese Spirale vermittelst eines anderen Platindrahts dem Condensator negative Elektricität mit, während das Gefäs positiv sich zeigte.

Man sieht schon aus dieser kurzen Mittheilung, wie wenig Beziehung die Elektricitätserregung auf den chemischen Process hat, und wie weit mehr thermo-elektrische Verhältnisse hiebei im Spiele seyn mussten. gehe aber noch weiter, und behaupte, dass die genannten Physiker durch das Instrument getäuscht wurden. Unzählige Versuche, die ich besonders über das elektrische Verhalten der seuchten Leiter gegen die trocknen angestellt habe, haben mich überzeugt, dass ganz unbedeutende Umstände dem Condensator eine Ladung mittheilen können. Ich habe daher alle Resultate durch viele Gegenversuche so viel wie möglich zu sichern gesucht, und keinem Resultate. Vertrauen geschenkt, wennich mich nicht durch wiederholte Versuche überzeugt hatte, dass der Condensator, für sich allein geprüft, auf einen zweiten Condensator keine oder wenigstens eine nur böchst unmerkliche Elektricität übertrug. mir angewandten Condensatoren waren übrigens von der höchsten Empfindlichkeit, mit einer Schicht von Schellackfirniss beide Platten überzogen. Durch die mehrmant lige Uebertragung der condensirten Elektricität von einem Condensator auf einen zweiten ist man im Stande auch die leisesten Spuren von Elektricität wahrnehmbar zu machen, und zu einem Grade zu steigern, dass nicht bloss die Goldblatt- sondern auch die Strohhalmelektrometer bis zum Anschlagen divergiren. Die Constanz der Wirkung, der Größe nach, in dem Verhältnisse der Zahl der Uebertragungen, so wie dem Zeichen nach, ob nämlich die Elektricität sich als positive oder negative zeigt,

sichert bei gehöriger Wiederholung gegen jede Täuschung. In die Platten der Condensatoren waren seitwärts Messingplatten eingeschraubt, um auf dieselben entweder die Gefässe zu stellen, in welchen die chemischen Processe vorgingen, oder die erzeugten Dämpfe, Gasarten an denselben wegstreifen zu lassen, und um die etwa störende Wirkung auf die Firnissschicht zu vermeiden, wodurch der Condensator seine Wirkung verlieren konnte, wurden die Stiele, durch welche die Platten eingeschraubt waren, hinlänglich verlängert oder schützende Schirme angewandt. Außerdem wurden alle Vorsichtsmaßregeln mgewandt, um bei Anwendung von Tiegeln von Platin, Silber u. s. w. den elektromotorischen Einfluss zu beseiigen, den die Berührung derselben mit jenen Messingplatten, oder der Materie, welche sie enthielten, z. B. den Eisenseilen u. s. w., hätte äussern können, indem die Gefässe mit Papier ausgekleidet, auf Unterlagen von nassem Papier u. s. w. gelegt wurden.

Das Resultat aller Versuche war, dass in keinem der verschiedenen Verbrennungsprocesse, so wie in keinem der Zersetzungsprocesse, in welchen sich Gase oder Dampse entwickelten, auch nur die leiseste Spur von Elektricität entwickelt wurde. So verhielten sich namentlich Schwefel und Phosphor, die in Porcellanschalen verbrannt wurden, von denen aus eine hinlängliche Zuleitung von genässten Streisen von Papier oder Amiauth zu der Platte, auf welcher sie standen, führte. durch zwanzigsache Ucbertragung auf einen zweiten Condensator kam keine Elektricität zum Vorschein, von der eben so wenig eine Spur sich zeigte, wenn die sauren Dämpfe, die sich aus den verbrennenden Körpern entwickelten, gegen die Platte geleitet wurden. Eben so wenig zeigte sich eine Spur von Elektricität, wenn, nach Pouillet's Methode eine Spirale von Platindraht in die Flamme gebracht wurde, oder diese in größerer oder kleinerer Entfernung umgab, und von derselben aus eine

Zuleitung durch Platindraht nach dem Condensator geleitet wurde. Ein gleiches negatives Resultat gab im Sauerstoffgase verbrennende Zink, das Wassers gas, der Aether und Alkohol. Nur die Kohle main einem Punkte eine Ausnahme. Wenn nämlich Kohlencylinder ganz nach Pouillet's Vorschrift au ner Messingplatte des Condensators, auf dessen Par überzug sie durch Gummiwasser befestigt waren, so brannt wurden, dass die erzeugte Kohlensäure nicht ihnen vorheistreichen konnte, indem sie allmälig von o nach unten sich verzehrten, so wurde der Condens allerdings mit negativer Elektricität geladen, und r achtmoliger Uebertragung kamen die Goldblättchen : Anschlagen. Dagegen theilte die sich dabei entwickel Kohlensäure dem Condensator keine Spur von posit Elektricität mit, wenn auch ganz nach Pouillet's V schrift verfahren wurde. Ich bin daher der Mein dass die Elektricitätserregung auch in diesem Falle n mit dem chemischen Processe im Zusammenhange ste sondern vielmehr auf einem thermo-elektrischen Verh nisse zwischen dem glühenden und dem noch mehr ka unteren Theile der Kohle beruhe, wie diess bei manc Metalldräbten der Fall ist. Vielleicht könnte auch Elektricitätserregung zwischen der sich bildenden all schen, auf das befeuchtete Papier herabfallenden As Antheil daran haben, durch deren Berührung alle talle negativ erregt werden.

Auch alle Verdampfungsversuche, so wie Gas bindungen, gaben nur negative Resultate. Weder W serstoffgas, noch Schwefelwasserstoffgas, weder Koh säuregas, noch Salpetergas gab auch in mehreren nuten lang fortgesetzten Versuchen bei der reichliche Entbindung die geringste Spur von Elektricität. Den ben negativen Erfolg gab das Wasser, es mochte g rein verdampfen, oder beim Verdampfen von der Sch felsäure, den Laugensalzen oder Salzen sich abtrenn

Die zweite Reihe der von mir zur Aufklärung der Quelle der Elektricität in der galvanischen Kette mit dem Condensator angestellten Versuche betraf das Verhalten der sogenannten seuchten Leiter des Galvanismus mit den trocknen bei ihrer wechselseitigen Berührung. Hr. Poggendorff hat in neueren Zeiten durch Hülfe des Multiplicators, wenn es also, wie man sich ausdrückt, zum Strome gekommen ist, dieses Verhältniss gleichsalls zu bestimmen gesucht; er hat aber hiebei zunächst immer nur auf das sogenannte positive, oder das allein oder wenigstens mehr oxydirbare Metall Rücksicht genommen, allein die Stärke und selbst die Richtung dieses Stromes kann nur dann mit Genauigkeit bestimmt werden, wenn man zugleich das elektrische Verhältniss des sogenannten passiven Metalls mit berücksichtigt, und eben hiezu liesern die Versuche über die blosse Setzung von Spannung die erforderlichen Data, wozu der Condensator unenthehrlich ist.

Bereits in meiner Revision der Lehre vom Galvano-Voltaismus habe ich von mehreren Flüssigkeiten ihr elektrisches Verhalten in der Berührung mit mehreren Metallen genau bestimmt; — ich habe seitdem diese Versuche oft wiederholt, um die Gewissheit der Constanz der Resultate zu erhalten, und noch auf viele andere Flüssigkeiten ausgedehnt. Namentlich habe ich das Verhalten der ganz concentrirten Schwefelsäure, und der ganz concentrirten Salpetersäure, und mehrerer Metallsalze, namentlich des Zinkchlorürs und Zinkchlorids, in verschiedenen Graden der Verdünnung, des salpetersauren Silbers, des salpetersauren Quecksilberoxyduls und Oxyds, des salpetersauren Bleis, des schwefelsauren Eisenoxyds geprüft.

Es würde hier zu weit führen, wenn ich diese Reihen, die durch oft wiederholte Versuche mit großer Sicherheit bestimmt worden sind, aufzählen wollte; — es mag hier genügen nur einige der Hauptresultate heraus-

zustellen. Die Versuche selbst wurden auf mannichseltige Art angestellt, indem z. B. Streisen der verschiedenen Metalle auf gleich gesormte Pappscheiben, die mit der zu prüsenden Flüssigkeit getränkt waren, gelegt, und die obere Fläche der Metallscheibe mit einer mit destillirtem Wasser getränkten Pappscheibe bedeckt wurde, durch deren Vermittlung die Verbindung mit der Condensatorplatte geschah, oder es wurden U-sörmige Röhren genommen, die mit der zu prüsenden Flüssigkeit gestüllt wurden, und in deren einen Schenkel eine Stange oder ein dicker Draht des zu prüsenden Metalls gesteckt wurde, während von dem andern Schenkel aus eine Communication mit dem Finger des Experimentators durch einen in die Flüssigkeit eingetauchten Pappstreisen geschah.

Erstes Resultat. Die Stärke der elektrischen Erregung stand durchaus in keinem gesetzlichen Verhältnisse mit der chemischen Einwirkung. Auch beim gänzlichen Mangel an chemischer Einwirkung fand viele Tage bindurch unverändert starke elektrische Erregung statt-Einen sehr auffallenden Beleg hiezu lieferte der Stahl, der in concentrirter Salpetersäure vom ersten Anfange an während 14 Tage sehr starke positive Erregung zeigte, selbst eine stärkere als das Zink mit dem Kupfer, und der in dieser ganzen Zeit nicht im geringsten angegriffen wurde. Eben so zeigte das Blei während acht Tage unverändert starke positive Elektricität mit der concentrirten Schwefelsäure; Gold, Platin sehr starke negative Elektricität während vieler Tage mit dem Aetzkoli; dagegen zeigte Zink in der Salzsäure während des hestigsten Angriffs auf dasselbe nur eine sehr geringe negative Erregung, die vielmehr nach Abnahme derselben zunahm. Ammoniak brachte mit Zink und Zinn eine viel stärkere, und zwar negative Erregung hervor als mit Kupfer, und auch mit Silber stärker als mit diesem. Auch war mit der concentrirten Schwefelsäure, mit der concentrirten Salpetersäure, die im Allgemeinen viel schwächer auf die Metalle wirken, die Erregung viel stärker als mit den verdünnten Säuren.

Einzelne Metalle bringen mit Flüssigkeiten, von denen sie gar keine chemische Einwirkung erfahren, eine eben so starke elektrische Erregung hervor als diejenige ist, welche die am stärksten auf einander in der Berührung wirkenden Metalle zeigen, so z. B. Gold und Platin mit Aetzkali, Gold mit salpetersaurem Silber u. s. w.

- 2) Was die Art der elektrischen Erregung betrifft, mit welcher die verschiedenen Metalle mit den verschiedenen Flüssigkeiten auftreten, so ergeben sich folgende allgemeine Gesetze:
  - Ammoniak, versetzen im Allgemeinen die Metalle in einen negativ-elektrischen Zustand, und zwar in einen um so stärkeren, je näher diese Metalle dem positiven Ende der galvanischen Spannungsreihe liegen, doch ohne dass diese Ordnung in aller Strenge stattfindet, indem die Metalle nach der Stärke der Erregung geordnet so auf einander folgen:

Zinn, Antimon, Zink, Kupfer, Gold, Platin, Wismuth, Silber.

Die Erregung des Zinns und Zinks durch Aetzkali ist sogar viel stärker als diejenige eben dieser Metalle durch Kupfer.

b) Concentrirte Säuren, wie Schwefelsäure, Salpetersäure theilen den Metallen die entgegengesetzte, nämlich die positive mit, namentlich werden alle Metalle ohne Ausnahme durch die concentrirte Salpetersäure positiv erregt; gegen die concentrirte Schwefelsäure theilen sie sich dagegen in zwei Gruppen, indem die dem negativen Ende der Spannungsreihe näher gelegenen Metalle: Gold, Platin, Kupfer, positiv, die übrigen Metalle dagegen negativ erregt werden; auf gleiche Weise verhält sich

die starke Salzsäure, indem Gold, Platin, Stahl dadurch positiv, die übrigen Metalle, namentlich auch das Silber, negativ erregt werden.

c) Für die elektrische Erregung durch die Ausläsung der schweren Metallsalze scheint das allgemeine Gesetz zu gelten, dass die Metalle jedesmal diejenige Elektricität annehmen, die sie auch durch die unmittelbare Berührung des in der Auflösung enthaltenen Metalls annehmen. könnte glauben, dass der Grund hievon darin liege, dass das aufgelöste Metall, aus der Auflösung sich niederschl gend, eine dünne Schicht auf dem eingetauchten Metalle bilde, wodurch eine gewöhnliche galvanische Combination aus zwei Metallen entstehe, die den erwähuten Erfolg geben müsse. Diese Erklärung lässt sich jedoch nicht in allen Fällen anwenden, da sie auch bei Metallen eintritt, die das aufgelöste Metall nicht niederschlagen, wie z. B. beim Gold in der salpetersauren Quecksilberauflösung. Man könnte daher in dieser Erscheinung ein Argument für die atomistische Ansicht hernehmen, welche voraussetzt, dass die Körper noch ganz unverändert in ihren Auflösungen existiren — auch könnten diese Versuche dazu dienen, die galvanische Spannungsreihe zu controli-Zur Erläuterung des angeführten gewiss merkwürdigen Gesetzes will ich nur einige Reihen anführen: 1) In der Auflösung des salpetersauren Silbers verhielten sich alle in diesen Versuchen geprüste Metalle, mit Ausnahme des Platins, das allein negativ erregt wurde, positiv, und zwar wurden sie im Allgemeinen stark erregt, und zwar um so stärker, je näher sie dem positiven Ende stehen, das Zink also am stärksten, und sogar stärker als bei Berührung mit Kupfer. 2) In der Auflösung des salpetersauren Quecksilberoxyduls wur-

den alle Metalle positiv erregt, und was sehr merkwürdig war, die mehr negativen Metalle, wie Gold, Platin, Silber, stärker als die mehr positiven Metalle, Eisen, Blei, Zinn, Zink, und letzteres wurde sogar schwach negativ erregt. Ob vielleicht hiebei eine neu entstandene galvanische Combination von Zinkamalgam mit Zink, welches letztere mit ersterem negativ ward, den Erfolg bestimmte, lass ich dahingestellt seyn. 3) In einer concentrirten Auflösung von Zinnchlorür wurden alle Metalle negativ erregt, und um so stärker, je näher sie dem negativen Ende stehen, so dass z. B. Antimon viel stärker als Wismuth erregt wurde. Zinn selbst zeigte - nur eine höchst schwache Erregung, und Zink zeigte eine derjenigen der übrigen Metalle entgegengesetzte Erregung, wie nach dem Gesetze zu erwarten war; es zeigte nämlich eine starke positive Erregung.

3) In den meisten Flüssigkeiten zeigten die meisten Metalle permanent die gleiche Erregung; bei einigen, insbesondere beim Blei und Zink, nahm in einigen Flüssigkeiten die Erregung ab, und verwandelte sich in die entgegengesetzte. Auch verdient noch bemerkt zu werden, dass sich die stärkste Erregung oft erst eine kurze Zeit nach dem ersten Eintauchen entwickelte. Doch ich würde zu weitläusig werden, wenn ich hier die Reihe aller meiner zahlreichen Versuche mittheilen wollte: die angesührten werden hinreichen, um die größten Bedenklichkeiten gegen die sogenannte chemische Theorie des Galvanismus zu begründen.

Ich theile endlich noch einen Versuch mit, der mir ein Experimentum crucis gegen die Theorie der Uebertragung der Affinität unter der Form der Elektricität erscheinend, wie sie von Faraday, Graham und seinen Anhängern vorgetragen wird, zu seyn scheint.

Es wurden zwei genau in Cubikcentimeter einge-

theilte Röhren vorgerichtet, an welchen im Anfange des unteren Drittheils seitwärts ein kleines Loch sich befand, durch welches ein kleiner Platindraht vollkommen dicht in die Röhre ging, an welchem in der einen Röhre ein Streisen von Zinkblech, in der andern ein gleich großer Streifen von Platinblech aufgehängt werden konn-Zur Füllung der Röhren wurde stark verdünnte Schwefelsäure angewandt, und die Röhren in eine Porcellanschale, mit gleicher Flüssigkeit gefüllt, aufgestellt. Es wurde in wiederholten Versuchen genau bestimmt, wie viel Wasserstoffgas der Zinkstreisen für sich durch den gewöhnlichen chemischen Process in einer genau bestimmten Zeit lieferte. Dieser Versuch wurde mit möglichst ganz gleichen Zinkstreifen wiederholt, und gab übereinstimmende Resultate in Rücksicht auf die Menge des entwickelten Wasserstoffgases. Nun wurde abermals ein solcher Zinkstreifen eingehängt und so schnell als möglich durch seinen Draht mit dem Drahte des Platinstreifens verbunden. Hierdurch wurde begreiflich eine einfache galvanische Kette aus Zink und Platin gebildet. In diesem Falle hätte wenigstens ein Theil der Affinität, durch welche Zink aufgelöst und Wasserstoffgas an demselben entwickelt wurde, auf das Platin übergetragen worden seyn, die Entwicklung des Wasserstoffgases am Zink vermindert, und was daran fehlte, am Platinblech entwikkelt worden seyn müssen. Aber an dem Zinkstreisen entwickelte sich in gleicher Zeit eben so viel Wasserstoffgas wie zuvor, und aufserdem trat nun eine, freilich viel geringere, gleichsam accessorische Entwicklung von Wasserstoffgas am Platinblech ein, dem begreislich eine verhältnismässig größere Menge Oxyd, die sich am Zink bildete und in der Säure aufgelöst wurde, entsprach. Beide Processe gingen also gleichsam ganz unabhängig von einander vor sich, der chemische Process nach wie vor mit gleicher Stärke, indem eben so viel Wasserstoffgas in der Zinkröhre entwickelt wurde, und der von der durch die Berührung der Metalle unter einander

fortdauernd in Strom versetzten Elektricität abhängige Zersetzungsprocess, der unter der bestimmten galvanischen Form austrat, indem der Wasserstoff sich am Platin, der Sauerstoff am Zink entwickelte '). Es reicht hin, die Thatsache ausgesprochen zu haben, um ihr ganzes Gewicht gegen die chemische Theorie und ihre Beweiskrast für die Contacttheorie zu erkennen.

(Schluss im nächsten Heft.)

# VII. Ueber eine Beobachtung, betreffend den die elektrische Ladung trennenden Nichtleiter; von K. VV. Knochenhauer.

Aus seinen in diesen Annalen, Bd. XXXXVI, mitgetheilten Versuchen hat bekanntlich Faraday den merkwürdigen Satz hergeleitet, dass die Theilchen des eine elektrische Ladung trennenden Nichtleiters eine polare Stellung annehmen, weil der Nichtleiter, je nach seiner Natur, mehr oder weniger das wechselseitige Binden der Elektricitäten besördert. Je wichtiger nun dieser Satz ist und jemehr er die bisherigen Ansichten über die Wirkungsweise der Elektricität modificiren mus, um desto mehr scheint mir auch jede Beobachtung, welche über dieses Verhältnis nähere Auskunst geben kann, einige Beachtung zu verdienen, und demnach erlaube ich mir das Folgende mitzutheilen.

Bei meinen Versuchen, welche ich anstellte, um mich von den von Faraday gegebenen Belegen zu seinem Satze zu überzeugen, bediente ich mich eines Bohnenberger'schen Elektrometers, dessen Pole einen Abstand von beiläufig 14 Par. Linien hatten; dennoch schraubte ich eine messingene Condensatorplatte von 27 Lin. Durchmesser daran, und befestigte die andere in einem belie-

<sup>1)</sup> Denselben Versuch habe auch ich vor längerer Zeit angestellt (vergl. Ann. Bd. XXXXIX S. 72), doch nicht mit ganz demselben Erfolg, worüber künstig mehr.

P.

bigen senkrechten Abstande darüber an einem isolirenden Träger. Aufserdem verfertigte ich mir eine Schellackplatte von 6½ Linien Dicke und eine Schweselplatte von 7 Linien Dicke, beide von etwa 29 Linien Durch- 1 messer; diese Platten befestigte ich an hinreichend lan- 1 gen Schwefelstielen. Wenn ich jetzt der oberen Mes- u singscheibe eine schwache positive Ladung mitgetheilt und die untere ableitend berührt hatte, so bewegte ich die nichtleitende Platte in den die Messingstäbe trennenden Zwischenraum, und bemerkte, gerade wie es Faraday angiebt, dass unmittelbar mit dem Einschieben das Goldblättchen des Elektrometers freie positive Elektricität anzeigte, so dass also jetzt auf der unteren Scheibe mehr negative gebunden war. Die sogleich nachher vorgenommene Prüfung der Schellack- oder Schwefelplatte wiess mir auch aus, dass sie ganz frei von Elektricität waren. Als ich indess diese Versuche häufiger wiederholte, beobachtete ich, dass ich das Goldblättchen in regelmässige Schwingungen versetzen konnte, wenn ich in dem, die Condensatorscheiben trennenden Zwischenraum die nichtleitende Platte auf und nieder bewegte, und zwar ging das Blättchen nach dem negativen Pol zu, sobald die Platte nach unten, umgekehrt nach dem positiven zu, sobald sie nach oben geführt wurde. Brachte ich die Platte bis auf die untere Messingscheibe, so folgte ein stärkerer positiver Ausschlag. - Dass die Bewegung des Stiels oder der Hand an dieser schwingenden Bewegung keinen Theil hatte, ließ sich mit Leichtigkeit ermitteln; dagegen wurden die Platten bisweilen nach der Berührung der unteren Condensatorscheibe im negativ elektrischen Zustande befunden, und hatten dann positive Elektricität mitgetheilt. Dass nun, wenn diess durchgehends der Fall gewesen wäre, die isolirende Platte eben so gewirkt bätte, wie eine wenigstens schwach leitende, ist ersichtlich, und dann fände der ganze Hergang sehr bald seine Erledigung. Denn nimmt man eine etwas

en- kitende Platte, etwa eine Pappschachtel, befestigt sie el thenfalls an einen nichtleitenden Stiel, und bringt sie n den Zwischenraum zwischen den Condensatorscheiben ein, so wird ebenfalls das Elektrometer beim Einschieben der Platte freie positive Elektricität anzeigen, und das Goldblättchen schwingt chenfalls regelmässig bei der genannten Bewegung. Um also über diesen Punkt in Sicherheit zu kommen, goss ich eine ganz neue Schellackplatte von 7 Linien Dicke, besestigte sie an ihren Stiel und erwärmte sie noch einmal an ihrer Obersläche; von jetzt aber vermied ich, sie irgenwie mit den Fingern zu berühren, sondern that es, wo es nöthig war, mit einem seidenen Tuche. Eben so schabte ich die Schweselplatte, sie immer an ihrem Stiele haltend, vorsichtig mit Glas ab, und entfernte die dadurch erregte positive Elektricität, nachdem ich sie durch Berührung mit Stanniol fortzuschaffen vergeblich versucht hatte, durch leichtes Uebersahren mit Seide, das im Gegensatz negative Elektricität hervorbrachte. Als ich hierauf mit diesen Platten, die nach meiner Meinung nichts zu wünschen übrig ließen, das vorige Experiment wiederholte, fand ich dieselben Schwingungen, auch denselben etwas stärkeren Ausschlag bei der Berührung der unteren Condensatorscheibe; dagegen waren jetzt auch nach dieser Berührung die nichtleitenden Platten ganz frei von aller Elektricität geblieben. Da ich hiernach über den Erfolg dieses Versuches auch bei guten nichtleitenden Platten nicht weiter in Zweisel seyn kann, so solgt aus ihm, bei Annahme des von Faraday aufgestellten Satzes, dass der polare Zustand in den Theilchen des Nichtleiters nicht augenblicklich wieder verschwindet, sondern, wenigstens zum Theil, durch eine Art Coërcitivkrast noch so lange erhalten wird, als die auf und niedergehende Bewegung dauert; in diesem Zustande würde die einmal in einen gewissen intensiv polaren Zustand gesetzte Platte in einem geringeren Abstand von einem Leiter mehr der

ihren zugewandten Polen entgegengesetzten Elcktricitkt auf ihm binden und umgekehrt bei größerem Abstande wieder frei lassen. Ein ähnliches Resultat hat auch schon Faraday aus andern Versuchen, namentlich über den Rückstand bei der Ladung gefolgert. - Allein so oft ich den ganzen Hergang mit dem ihm ganz ähnlichen bei einer etwas leitenden Platte verglich, so oft konnte ich mir aus dem Vergleich den Schluss nicht versagen, dass auch hier bei der nichtleitenden Platte eben eine solche Vertheilung stattfinden möchte, die sich dann wieder mit der Annahme eines polaren Zustandes der Theilchen nicht vertragen könnte. Es lässt sich freilich nicht läugnen, dass bei der Voraussetzung einer auf der nichtleitenden Platte bewirkten Vertheilung es auffallen müste, wie diese Vertheilung nicht noch hinterher bei der Prüfung wenigstens in etwas fortbestehen sollte; denn so oft ich auch selbst die Vertheilung auf Nichtleitern bei andern Versuchen wahrgenommen hatte, so beobachtete ich doch immer, dass sie dieselbe niemals sogleich wieder verlo-Doch hat man, wie ich glaube, auch noch einen andern Umstand in Betrachtung zu ziehen; die nichtleitende Platte trennt nämlich die Lust und bildet aus ihr rings um sich herum, wenn ich so sagen darf, einen begränzten Luftkörper. Die Luft aber ist nach allen bisherigen Versuchen kein so schlechter Leiter auf ihrer Obersläche (so trennt ja der Funke die Lust und geht an der gebildeten Obersläche derselben entlang), als dass man nicht annehmen dürfte, der Lustkörper vertrete hier die Stelle eines mässigen Leiters; es ziehe also die freie positive Elektricität auf der oberen Condensatorscheibe die negative nach sich, und treibe die positive auf die untere Seite des Luftkörpers; dann folgt die Bewegung des Goldblättchens auf höchst einfache Weise, und zugleich erklärt sich auch der stärkere bindende Einfluss der nichtleitenden Platten, ohne dass man den von Faraday gegebenen Satz zu Hülfe nähme. - Ein Versuch kann

ann nach meiner Ansicht die Sache entscheiden; bildet nan sich nämlich aus einer dünnen nichtleitenden Substanz einen hohlen Körper, dem man die Form einer Platte giebt, und beobachtet, ob er ganz dieselbe Wirkung wie ein massiver hervorbringt, so ist bei erfolgender Wirkung Faraday's Ansicht widerlegt, im entgegengesetzten Falle bestätigt; denn zwei selbst leitende Scheiben, in einer beliebigen Entfernung parallel zu einander an einem isolirenden Stiele besestigt, geben, wie ich mich überzeugt habe, keine Wirkung, eben so wenig kann sie der die Scheiben verbindende Rand für sich allein hervorbringen; die Verbindung des Randes mit den Scheiben aber giebt die Platte, um deren Wirlung es sich handelt. Um das Experiment selbst anzustellen, überzog ich ein Stück seidenen Zeuges auf beiden Seiten mit in Spiritus gelöstem Schellack viele Male nch einander, bis ich ein steises Blatt bekam, diess liess ich lange in der Sonne trocknen, schnitt es darauf so m, dass ich zwei Schachteldeckel erhielt, deren Rand ich mit Seide angenäht hatte; beide Deckel schob ich darauf wie eine Schachtel zusammen, liess zur Vorsicht in Rande eine weitere Oeffnung, und überzog das Ganze noch einmal mit Schellack. Als alles wohl getrocknet war, brachte ich die Schachtel an einen isolirenden Stiel, wiederholte die Versuche, und erhielt gerade dieselben Wirkungen als von einer massiven nichtleitenden Platte. Nach diesem Versuche würde ich über den Hergang entscheiden, wenn ich ganz sicher seyn könnte, dass die Oberslächen meiner Schachtel, und zwar namentlich die innere, theils in der langen Zeit des Trocknens, theils bei der Verfertigung der Schachtel ganz rein und unversehrt geblieben wären; allein dieß möchte ich selbst nicht eher annehmen, als bis dieser Versuch durch Andere bestätigt ist, und so lange will ich lieber die Entscheidung ausselzen.

## VIII. "Phänomene der Calefaction"; con Hrn. Boutigny.

(Aus einem Bericht des Hrn. Robiquet über die der Pariser Academie unter obigem Titel eingesandten Abhandlung; Compt. rend. T. X p. 397.)

Allgemein bekannt ist die sonderbare Erscheinung, welche das Wasser beim Auströpseln auf eine sehr heisse Metallsläche darbietet, und dennoch hat man noch keine recht genügende Erklärung von derselben; ja sie hat, bis in die neuesten Zeiten, nur die Aufmerksamkeit einer sehr geringen Zahl von Physikern auf sich gezogen. Eller scheint sich zuerst mit ihr beschäftigt zu haben; allein er begnügte sich, sie zu beobachten und zu beschreiben!). In einem Tractat, betitelt: De aquae communis qualitatibus, gedruckt zu Duisburg 1756, sagt Leidenfrost, er habe beobachtet, dass ein Tropsen Wasser, in einen weißroth glühenden eisernen Löffel gebracht, sehr lange Zeit zum Verdampfen gebrauche und dabei ein Kügelchen bilde, welches sich entweder drehe oder unbeweglich bleibe und durchsichtig sey wie ein Krystall. Im J. 1802 wurde dieser Versuch von Klaproth wiederholt 2). Er machte ihn in Schälchen von Eisen, Platin und Silber, und fand, dass, beim Weissrothglühen, die Dauer der Verdampfung nicht gleich sey in diesen Metallen. Um die Ursache dieser Erscheinung zu ermitteln, überzog Rumford einen Silberlöffel inwendig mit Russ, indem er ihn über eine Kerzenslamme hielt, und schüttete darauf einen Tropfen Wasser hinein, welcher sich in gewöhnlicher Temperatur zu einem Kügelchen abrundete, da er die be-

<sup>1)</sup> Histoire de l'académie de Berlin 1746, p. 2.

<sup>2)</sup> Journ de Physiq., 1802, p. 62. (Gehlen's N. Journ. Bd. VII S. 646.)

russte Fläche nicht zu netzen vermochte. Darauf konnte er den Lössel so weit erhitzen, dass er den Stiel nicht mehr zu halten vermochte, ohne dass der Wassertropsen sich merklich erbitzte. Rumford glaubte hieraus schließen zu dürsen, dass der Wassertropfen die Warme reflectire und nicht in sein Inneres treten lasse. In einer i. J. 1825 vor der Academie gelesenen Abbandlung berichtet Hr. Pouillet 1) viele Versuche, die er unternommen, um die bei chemischen Actionen sich entwickelnde Elektricität aufzusinden, und sagt dabci, dass es ihm gelungen sey, einen großen weißroth glühenden Platintiegel bis zur Hälfte mit Wasser zu füllen und darin eine Viertelstunde zu erhalten, ohne dass es eine Bewegung oder merkliche Abnahme zeigte. Dagegen beobachtete er, dass Wasser, mit Dinte oder seinem Kohlenpulver versetzt, sehr rasch verdampfte, und schloss daraus, das Phänomen entspringe wahrscheinlich aus der Leichtigkeit, mit welcher die strahlende Wärme stark erhitzter Körper verschiedene Mittel durchdringe. könnte wohl seyn, setzt Hr. Pouillet hinzu, dass die von den weissroth glühenden Wänden des Tiegels ausgesandte Wärme durch das Wasser ginge, ohne absorbirt zu werden, und folglich ohne dasselbe so stark zu: erhitzen als es weniger heisse Strahlen thun.

Seitdem hat Hr. Le Chevallier 2), wie Hr. Pouillet, gesunden, dass wenn man Wasser tropsenweise in einen weisroth glühenden Platintiegel fallen lässt, man diesen ganz damit füllen und das Wasser lange Zeit ohne beträchtliche Verdampfung darin erhalten kann, dass aber dasselbe, so wie der vom Feuer abgenommene Tiegel bis unter Braunrothhitze herabgesunken ist, plötzlich in volles Sieden geräth und sich rasch in Dämpse verwandelt. Ueberdies hat Hr. Ch. gesehen, dass, wenn er Wasser in ein glühendes Metallgesäs schüttete, dasselbe

<sup>1)</sup> Ann. de chim. et de phys. T. XXXVI p. 5.

<sup>2)</sup> Journ. de Pharmacie, 1830, T. XVI p. 666.

durch einen Stöpsel von gleichem Metall genau verschloß und darauf nach einiger Zeit öffnete, alsdann die Span nung der Dämpse keine Zunahme, folglich die Temperatur der Flüssigkeit keine Erhöhung zeigte, obwohl während der Zeit kein Damps entwichen war.

Gleichergestalt hat Perkins bemerkt, dass wenn man in einem Dampf-Erzeuger eine kleine Oessnung macht und nun denselben erhitzt, zwar ansangs ein geringes Ausströmen des Dampses stattsindet, dasselbe aber bald aushört, so wie das Gesäs die Rothgluth erreicht 1).

Im Jahr 1836 unternahm Hr. Baudrimont eine Reihe Versuche, um die Unrichtigkeit aller vor ihm aufgestellten Meinungen zu erweisen, und zu zeigen, dass alle von Hrn. Le Chevallier beobachteten Thatsachen mit der größten Leichtigkeit durch Verdampfung der Flüssigkeit erklärt werden könnten. Nach Hrn. B. muss der Dampf, wenn er rasch genug gebildet wird, die Flüssigkeit heben, und verhindern, dass sie das Gesäs be-Die Flüssigkeit könne sich alsdann nur durch Strahlung erwärmen, erzeuge aber fortwährend Damps welcher ihr die Berührungswärme entzieht. Daraus folge, dass die Flüssigkeit sich nicht weiter erhitzen und ganz unmöglich sieden könne, denn dazu sey erforderlich, dass die Flüssigkeit an der Wand des Gefässes hafte, damit der Dampf, indem er sich gegen dieselbe stütze, die Cohäsion der Flüssigkeit überwinden könne, eher als die Adhärenz derselben zum Gefässe 2).

<sup>1)</sup> S. Ann. Bd. XII S. 316, womit auch die Versuche von Buff (Ann. Bd. XXV S. 595) zu vergleichen sind.

P.

<sup>2)</sup> Unter den von Baudrimont gesundenen Resultaten (Ann. de chim. et de phys. T. LXI p. 319) mögen hier noch solgende eine Stelle sinden. Er suchte zunächst die Temperatur des im glühenden Platintiegel rotirenden VVassers zu bestimmen, indem er dasselbe in 5 Grm. kalten VVassers schüttete, und die Temperatur des Gemenges beobachtete oder eigentlich das eintretende Maximum, da die Temperatur schnell wiederum sank. Er bediente sich dabei der Formel

Hr. Laurent dagegen machte Versuche, die ihn zu noch anderen Schlüssen führten. Er fand zunächst,

Memory, worin m die Masse des heißen Wassers, M die Masse des Gemenges, t den Unterschied zwischen den Temperaturen des Gemenges und des kalten Wassers, und T die gesuchte Temperatur des heißen Wassers bezeichnet. Auf diese Weise fand er:

| Hitze des  | Temperatur                     |       | Masse d. heißen Temperatur |           |
|------------|--------------------------------|-------|----------------------------|-----------|
| Gelälses.  | der 5 Grm. VV ass./d. Gemenges |       | VVassers. T.               |           |
| Dunkelroth | 12°,3                          | 14°,3 | 0,29 Grm.                  | 36°,48 C. |
| Roth       | 13 ,8                          | 17 ,5 | 0,50 -                     | 49 ,5 -   |
| VVeilsroth | 13                             | 18 ,8 | 0,61 -                     | 50 ,61 -  |

[Diese Resultate können offenbar aus mehren Ursachen auf keine Genauigkeit Anspruch machen; sie stimmen auch wenig mit dem eines früheren Versuchs von Döbereiner (Schweigg. Journ. Bd. XXIX S. 45), bei welchem durch allmäliges Eintröpfeln von VVasser in einen glühenden Platintiegel eine Kugel von solcher Größe gebildet wurde, daß ein Thermometer hineingesenkt werden konnte. Dasselbe schwankte dann zwischen 79 und 81° R. P.]

Ferner fand B., dass die Verdampfung des VVassers mit den Graden der Glühhitze beschleunigt werde. 0,465 Grm. VVasser gebrauchten zur vollständigen Verdampfung, bei der niedrigsten Temperatur (welche das Phänomen ersordert und bei Tageslicht noch kein sichtbares Glühen bewirkt) 3'7", bei Dunkelrothgluth 2'18", bei Kirschrothgluth 1'59", bei Rothgluth 1'39", bei lebhaster Rothgluth 1'22", bei VVeissrothgluth 1'6".

Dann glaubt er gefunden zu haben, dass die Verdampsungszeit nicht den Massen proportional sey. Er schließt diess aus solgenden Resultaten:

| Substanzen.          | Gewicht.                       | Verdampfungszeit.              |  |
|----------------------|--------------------------------|--------------------------------|--|
| Schwefelsäure        | ( 0,062 Grm. 0,124 0,186 0,310 | 0' 24"<br>0 33<br>0 40<br>0 54 |  |
| Holzgeist            | ( 0,340<br>( 1,370             | 0 49<br>1 36                   |  |
| Alkohol              | ( 0,270<br>{ 2,280             | 9 35<br>1 47                   |  |
| Aether, wasserhaltig | { 0,450<br>{ 1,430             | 0 27<br>0 57                   |  |
| Terpenthinöl         | 0,490                          | 0 25                           |  |

daß ein Volum Wasser in einem benäßten und erkalteten Tiegel fünf Mal schneller verdampfe als in einem rothglühenden.

Allgemein nahm man an, dass das Wasser bei diesen Versuchen die Wand des rothglühenden Tiegels nicht berühre, vielmehr von einer Dampsschicht getragen werde, und daraus schloss man, dass das Sieden desselben unmöglich sey. Hr. Laurent sagt, das Wasser berühre zwar den Tiegel nicht fortwährend, allein es tanze darauf gleich einer Billardkugel, die man auf eine horizontale Fläche sallen läst. Der Wassertropfen ist, nach ihm, einer in jeden Augenblick sich ändernden Vibrationsbewegung unterworfen, und diese Bewegung wird erzeugt durch den Damps, der sich unter dem Tropsen bildet, jedesmal wenn derselbe den Tiegel berührt, d. h. der durch den Damps gehobene Wassertropsen sinke nieder, um wieder gehoben zu werden, und so sort.

Hr. Boutigny hält alle bisher gegebenen Erklärungen für unzulässig, aber dennoch stellt er keine neue

Er selbst bemerkt indels, dass die Umstände bei diesen Versuchen nicht immer dieselben waren, auch dass die Temperatur, bei welcher das Phänomen beginnt, desto niedriger liegt, je flüchtiger die angewandte Substanz ist. Brennbare Flüssigkeiten entzünden sich gewöhnlich, und wenn diess der Fall ist, zeigen sie zwar das Phänomen noch unter der Flamme, verdampsen aber schneller als ohne Flamme. Eine Quantität Acther (gleich dem Volum von 0,465 Grm. VVasser), die zum Verdampsen ohne Flamme 0'33" gebrauchte, erforderte in der Flamme nur 0'15". Dabei ist indels zu bemerken, dass, um das Verdampsen ohne Entstammung geschehen zu lassen, die Temperatur niedriger gehalten werden musste, als im andern Fall.

Endlich fand B., dass die Erscheinung nicht bloss auf Metallen, sondern auch andern Substanzen, bei gehöriger Erhitzung derselben, vor sich gehe, was letzteres indess schon von Fischer beobachtet worden ist, so wie denn auch dieser die scharfen und eigenthümlichen Gerüche wahrgenommen hat, welche sich bei Anstellung des Leidenfrost'schen Versuchs mit Alkohol, Aether, Weinöl, Terpenthinöl und andern ätherischen Oelen entwickeln. (S. Annalen, Bd. XIX S. 514. Bd. XXI S. 163).

auf; allein er giebt seine Abhandlung nur als den Vorläuser einer langen Arbeit, die ihn sortdauernd beschäftigt und vermuthlich zu eigenthümlichen Ansichten sühren wird. Hier sollen nur einige der in dem ersten Theile beschriebenen Hauptversuche erwähnt werden.

Man war allgemein der Ansicht, dass das Wasser die Erscheinung, welcher Hr. B., nicht eben passend, den Namen Calefaction gegeben hat, nur in einer sehr hohen Temperatur zeigen könne, und dennoch zeigt sie sich recht deutlich in einem kleinen Tiegel von Blei, einem Metall, welches bei 260° C. schmilzt. Daraus muß man mit Hrn. B. schließen, daß das Wasser sich etwas unterhalb dieses Punktes caleficiren könne; über diese Temperatur hinaus erzeugt sich aber die Calefaction (um des Versassers Ausdruck beizubehalten) mit mehr oder weniger Intensität. Hr. B. äußert die Meinung, diese Erscheinung könne wohl eine wichtige Rolle bei der Explosion von Dampskesseln spielen, und beabsichtigt, diess näher zu untersuchen.

Der Verfasser hat diese Gattung von Versuchen sehr vermannigfacht, sie angestellt mit Alkohol in verschiedenem Grade der Concentration, Aether, Terpenthinöl, Citronenöl, Alkali und Salzlösungen, Säuren u. s. w. Schon Pouillet studirte diese Wirkungen eines instantanen Wärme-Einflusses bei wäßrigen Lösungen von Baryt, Strontian, Kali und Natron, und gelangte zu dem recht merkwürdigen Resultat, daß, während der ganzen Dauer des Versuchs, der sich verflüchtigende Körper gegen den zurückbleibenden im entgegengesetzten Elektricitätszustande befindlich sey.

Wir können hier nicht im Detail alle Versuche des Hrn. B. wiedergeben; allein wir erlauben uns einige anzusühren, die uns von großem Interesse zu seyn scheinen.

Einer derselben ist mit Aether angestellt. Hr. B. hat gesehen, dass diese Flüssigkeit, in einen sast rothglühenden Platintiegel getröpfelt, sich so gut wie Was-

ser calificirt, d. h. ohne Zeichen von Sieden zu äußern sich abrundet, rasch rotirt und den Tiegel nicht zu be netzen scheint. Dennoch nimmt seine Masse beständig ab, wiewohl weit langsamer als wenn das Gefäs kalt wäre. Während dieser langsamen Verdampfung entwikkelt sich ein sehr stechender Geruch, der nichts mit dem vom Aether gemein hat. Hr. B. leitete ihn anfangs von Ameisensäure her, glaubt aber jetzt, es sey Aldehyd, welches in der That einen sehr analogen Geruch besitzt. Wir haben gesucht in dieser Beziehung einige Gewißheit zu erlangen, indem wir den sonderbaren Versuch in einem verschlossenen Gefässe anstellten. Allein wir haben kein Resultat erhalten; das Destillat bestand nur aus etwas empyreumatisch gewordenem Aether. Der Verfasser glaubt, dass der Zutritt der Luft unumgänglich sey zur Erzeugung dieses stechenden Dampfs.

Arbeitend unter den von Hrn. B. angezeigten Umständen, haben wir eine recht interessante Bemerkung gemacht. Wir hielten in den Tiegel einen Streifen Lackmuspapier, um zu sehen, ob der Dampf sauer sey; dabei sahen wir, daß, während der hineingehaltene Theil seine Farbe unverändert behielt, der in der Ebene der Mündung befindliche roth wurde. Die Temperatur war also an dieser Stelle höher, und daraus ist zu schließen, daß dort eine langsame Verbrennung stattfinde, analog der, welche bei den schönen Döbereiner'schen Versuchen entsteht.

Ein anderer, noch merkwürdigerer Versuch des Hrn. Boutigny ist der mit wasserfreier schwesliger Säure. Man weiss, dass diese Säure äuserst slüchtig ist, sich slüssig nur in verschlossenen Gefäsen ausbewahren läst, und sogleich unter Sieden in den Gaszustand zurückkehrt, so wie man ihr den Austritt verstattet. Dessen ungeachtet hatte Hr. B. den glücklichen Gedanken, sie aus ihre Calesaction zu untersuchen, und er hat gesehen, dass sie, wenn man einige Tropsen derselben in ein sast roth-

gine die anderen Flüssigkeiten darbietet. Anfangs läuft sie stark umher, dann rundet sie sich ab, steht still, opalescirt und scheint selbst zu krystallisiren. Fasst man das Schälchen mit einer Pincette und schüttet das kleine Sphäroïd in die Hand, so bekommt man die Empsindung von Kälte. Hr. B. glaubte anfangs, dass die schweslige Säure, während dieser Art von Stabilität, die sie zeigt, Sauerstoff aus der Lust anziehe und in Schweselsäure übergehe; allein da sich dieses nicht als richtig erwieß, so setzte er darauf voraus, die schweslige Säure erfahre eine solche Erkältung, dass sie gestarre.

Indess, da Hr. Bussy nur mittelst der auserordentlichen Kälte, welche schnecförmige Kohlensäure bei Benetzung mit Aether erzeugt, diese Gestarrung bewirken konnte, so scheint es mir unmöglich anzunehmen, dass eine solche Temperatur-Erniedrigung unter so ungünstigen Umständen stattfinden könne. Es bleibt indess einleuchtend, dass eine Erkaltung stattsand; aber was man vernünstigerweise annehmen kann, ist: dass die Verdunstung, obwohl geringer als unter den gewöhnlichen Umständen, noch so viel Kälte erzeuge, dass, nicht die schweslige Säure für sich, sondern ein aus dieser und der Feuchtigkeit der Luft gebildetes Hydrat gefriere. In der That, schüttet man das solide Kügelchen durch eine rasche Bewegung in eine Röhre und verschliesst diese sogleich, so sieht man das Kügelchen verschwinden, aber nicht ohne Rückstand. Auf der Stelle, wo es lag, bemerkt man gleichsam einen Thau, der noch verweilt, selbst wenn man die Röhre öffnet. Mag übrigens diese Gestarrung die angezeigte oder irgend eine andere Ursache haben, so ist doch die Erscheinung nicht minder sonderbar und beachtenswerth.

Zusatz. In einer späteren Note bemerkt Hr. Boutigny, es habe Hr. Delattre, Professor der Mathematik am Collége zu Evreux, die Beobachtung gemacht, dass die Körper sich im Vacuo eben so wie in sreier Lust in dem (wie er ibn nennt) ') sphaeroïdalen Zustand erhalten. In Gemeinschaft mit Diesem die Angabe prüfend, sand er sie bei Wasser, Aether und wassersreier schwesliger Säure vollkommen richtig. Er setzt noch hinzu, dass die Erscheinungen der sogenannten Calesaction auch bei einer Temperatur vor sich gehen, welche die Obersläche einer Schale Silber von 0,875 Feingehalt blind mache und oxydire. (Compt. rend. T. XI p. 362.)

### IX. Untersuchung der Bestandtheile des Bitterwassers von Saidschütz in Böhmen;

von J. J. Berzelius.

(Mitgetheilt vom Hrn. Verf. aus den Kongl. Vetensk. Acad. Handling. för 1839.)

Diess Wasser, welches sich in gegrabenen Brunnen aus den benachbarten Erdschichten sammelt, und solglich nicht zur Klasse der lebendigen Quellen gehört, scheint seine Bestandtheile durch die Auslaugung jener Schichten mittelst des herabgedrungenen Meteorwassers zu erhalten. Diess erhellt aus den Versuchen von Struve!), welcher vor mir diess Wasser analysirt und dabei gefunden hat, dass es dieselben Bestandtheile in sast denselben Verhältnissen enthält, welche man aus der etwas tief herausgeholten Erde theils mit reinem, theils mit kohlesäurehaltigem Wasser ausziehen kann. Diese Erde

1

<sup>1)</sup> Hr. B. glaubt nämlich vier Aggregatzustände annehmen zu dürsen; den starren, den slüssigen, den gasigen und den sphäroïdalen! Unter letzterem versteht er den, wo die Flüssigkeit su Form einer Perle auf einer beissen Metallstäche verweilt.

<sup>2)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. VII S. 350.

scheint ein Erzeugniss der Verwitterung vulkanischer Urgebirgsmassen zu seyn.

Struve fand in 1000 Th. dieses Wassers folgende Stoffe aufgelöst:

| Schwefelsaures Kali            | 0,63724   |
|--------------------------------|-----------|
| Schweselsaures Natron          | 3,05940   |
| Schweselsaure Strontianerde    | 0,00599   |
| Schweselsaure Kalkerde         | 0,19596   |
| Schwefelsaure Talkerde         | 10,82528  |
| Salpetersaure Talkerde         | 1,33810   |
| Chlormagnesium                 | 0,22742   |
| Kohlensaure Kalkerde           | 0,08362   |
| Kohlensaure Talkerde           | 0,14297   |
| Eisenoxyd und Manganoxyd       | 0,00221   |
| Basisch phosphorsaure Kalkerde | 0,00208   |
| Basisch phosphorsaure Thonerde | 0,00156   |
| Kieselerde                     | 0,01562   |
|                                | 16,55243. |

Wie diese Analyse bewerkstelligt worden, findet sich nicht beschrieben.

- Ich habe die Untersuchung dieses Wassers auf Veranlassung einer Aufforderung des Dr. Reuss in Bilin vorgenommen, und mich derselben um so lieber unterzogen, als ich nie zuvor ein Wasser von dieser Zusammensetzung analysirt habe. Es wurde mir in großen, klaren, mit eingeriebenen Stöpseln verschlossenen Glasflaschen übersändt, deren jede etwa 1500 Grammen Was-Ueberdiess hatte der Dr. Reuss auf mein ser fasste. Begehr eine große Menge Wasser eintrocknen lassen, und ich erhielt somit mehre Pfunde trocknen Salzes. beabsichtigte, darin diejenigen Stoffe aufzusuchen, die möglicherweise im Wasser in zu geringer Menge enthalten seyen, als dass sie in der kleinen Menge Salz, die bei der Analyse durch Abdampfung des übersandten Wassers erhalten werden konnte, aufzufinden gewesen wären.

Das Wasser ist klar, blassgelb, ohne Geruch und stark nach Bittersalz schmeckend. Sein specifisches Gewicht = 1,01808. Auf der Innenseite der Flasche hatte sich, doch wahrscheinlich erst nach dem Ausgießen des Wassers, ein geringer Ueberzug gebildet, und auf dem Boden hatten sich ein Paar leichter und dunkler Flokken gesammelt.

Die Analyse dieses Wassers bietet dieselben Schwierigkeiten dar, wie die aller Chlormagnesium enthaltender Wässer, dass nämlich nach Abdunstung des Wassers die rückständige Salzmasse nicht ohne Verlust an
Salzsäure getrocknet, und folglich der Gehalt an aufgelösten Stoffen auf diese Weise nicht mit voller Genauigkeit gesunden werden kann.

### Versuche, das Gewicht des Rückstandes vom Wasser zu bestimmen.

- 1) 38,846 Grm. wurden in einem gewogenen Platintiegel, im Wasserbade, zur Trockne abgedunstet. Der z Rückstand wog 1,0185 Grm. oder 2,9527 Procent von Gewicht des Wassers.
- 2) Weiter erhitzt, bei +125° C., so lange es noch etwas verlor, blieben 0,935 oder 2,40692 Proc. vom Gewicht des Wassers zurück. Dieser Rückstand kann als eine einigermaßen nahe Annäherung zum wahren Gehalt an aufgelösten Stoffen betrachtet werden.
- 3) Als die Salzmasse bis zum anfangenden Glühen erhitzt wurde, roch sie deutlich sauer, und der Rückstand wog nicht mehr als 0,701 Grm. Bei Wiederauflösung im Wasser blieb ein reichlicher Rückstand, und die filtrirte Salzlösung, abermals eingetrocknet, löste sich in Wasser wiederum mit Zurücklassung eines unlöslichen Rückstandes.

Daraus folgt also klar, dass keine quantitative Analyse der eingetrockneten Salzmasse einen richtigen Begriss von den relativen Mengen der im Wasser enthal-

tenen Salze geben kann. Es blieb also nur übrig, für bestimmte Wassermengen, die Menge eines jeden Bestandtheils einzeln sestzustellen, nachdem ermittelt worden, welche Bestandtheile im Wasser enthalten seyen.

Versuche zur Bestimmung, was für Stoffe und wie viel davon im Wasser enthalten seyen.

Um zu solchen Zwecken bei den verschiedenen Versuchen immer genau gleiche Wassermengen anzuwenden, bediente ich mich einer Flasche mit eingeriebenem Stöpsel, füllte sie mit dem Wasser, so dass keine Lustblase an den Seiten zurückblieb, setzte den Stöpsel auf, so dass die Flasche gänzlich gefüllt ward, und trocknete dann das abgelausene Wasser ab. Die als Maass gebrauchte Flasche saste 632,661 Grm. reinen destillirten Wassers und 644,1035 Grm. Bitterwasser bei 18° C., woraus das specifische Gewicht berechnet ward. Werden hierauf, nach Ausgiesung des Wassers in ein anderes Gesäs, Stöpsel und Flasche mit destillirtem Wasser abgespült, gelangt man auf diese Weise zur vollen Genauigkeit.

Schwefelsäure. Eine Maasslasche vom Wasser, dem erst Salzsäure und sodann Chlorbarium zugesetzt worden, gab schwefelsauren Baryt, welcher, nach Auswaschen und Glüben, 22,045 Grm. wog, entsprechend 7,5774 Grm. oder 11,764 Tausendtel wasserfreier Schwefelsäure.

Salpetersäure. Im Wasser gegrabener Brunnen kann man allzeit die Gegenwart dieser Säure vermuthen. Als Reaction für deren Gegenwart bediente ich mich einer Portion des eingekochten Salzes, löste sie in Wasser, setzte Schwefelsäure hinzu und legte ein Stück blankes Kupfer hinein, welches dann, bei Erhitzung des Gemenges, Stickstoffoxydgas entwickelte und die Flüssigkeit grün färbte.

Der Versuch zur Bestimmung der Menge der Salpetersäure gab indess bei weitem kein so genügendes

Resultat als der, die Gegenwart derselben nachzuweis Da Salpetersäure mit Baryt ein in Wasser schwer- u in Alkohol unlösliches Salz liefert, so batte ich mir v gestellt, es würde, wenn man die Schwefelsäure der einen Ueberschuss von Chlorbarium fällte und die trirte Flüssigkeit eintrocknete, wasserfreier Alkohol ( Chlormagnesium ausziehen, und salpetersauren Bar nebst Chlorkalium, Chlornatrium und Chlorbarium, rücklassen, die dann leicht durch Krystallisation zu tre nen wären. Allein, was der Alkohol zurückließ, e hielt keine Spur von Salpetersäure. Sie fand sich so lich als salpetersaure Talkerde gelöst im Wasser. eine Lösung von Chlorbarium in Alkohol von 0,84 h zugesetzt wurde, entstand ein Niederschlag, aber die war hauptsächlich Chlorbarium, mit sehr wenig salpet saurem Baryt. Nach Abdunstung der alkoholischen I sung und Vermengung mit verdünnter Salzsäure lö. sich Kupfer darin unter Entwicklung von Stickste oxydgas.

Ich versuchte nun, die Menge der Salpetersäure m telst Lüsen von Gold zu bestimmen, auf die Weise, di ich das Wasser bis auf 7's seines Volums eindunste ee dann in einen Kolben mit langem Halse that, mit Sa shure vermischte und darauf Gold zusetzte, welches du schweselsaures Eisenouydul gesällt, mit Salzsäure gev schen und bierauf mit sammt dem Wasser getrocks aber nicht geglüht worden war. Als der Kolben gelin erhitzt wurde, begann das Gold sich unter Entwicklu rother Dämpfe zu läsen, worauf die Digestion 10 St den lang fortgesetzt wurde, um sicher zu seyn, dals ke Salpetersäure unzersetzt zurück blieb. Die Lösung war ! gelb: sie wurde vom wegelüsten Gold abültrirt und schwelelsauren Eisenoxyelul gefällt. Das erhaltene Ge gewaschen und geglübt, wog 1.3575. Diese Menge Gi enteprieht 43745 Gra. oder 43614 Theile Salpetersä auf 1999 Th. Wasser. Aber diefs ist block ein Tl

der Salpetersäure, welche das Wasser enthält, denn auiser dem Chlor, welches sich möglicherweise bilden kann,
und fortgeht, ohne Gelegenheit zu haben, sich mit dem
Gold zu vereinigen, enthält das Wasser einen organischen Stoff. Die Ursache zu dessen gelber Farbe, welche zugleich vernichtet wird, und alle Salpetersäure, welche dadurch zersetzt worden, wird vom Versuch nicht
ungegeben; und dieser zeigt höchstens, wie viel Salpetersäure das Wasser außer der enthält, die zur Zerstöjung des organischen Stoffes aufgegangen ist.

Da es also zur directen Bestimmung der im Waser enthaltenen Menge von Salpetersäure keine recht sichere Methode giebt, so bleibt nur übrig, die sonstien elektronegativen Bestandtheile und die Basen quantativ zu bestimmen, und anzunehmen, der Ueberschuss der letzteren, welcher von den übrigen Säuren nicht ge-Attigt werden könnte, habe ein salpetersaures Salz gebildet. Weiterhin werde ich diese Rechnung anführen; tie giebt genau vier Mal so viel Salpetersäure als im angesührten Versuch aus der Menge des aufgelösten Goldes hervorging. Allein auf das so berechnete Resultat haben nicht nur alle bei quantitativer Bestimmung der Sauren und Basen begangenen Fehler Einsluss (Fehler, welche, wenn sie auch bei jeder einzelnen Bestimmung dur sehr gering sind, doch, wenn sie in gleichem Sinne gehen, durch Addition eine bedeutende Unrichtigkeit in Bestimmung der Salpetersäure herbeiführen können), sondern, wenn im Wasser noch eine andere Säure enthalten wäre, die meiner Aufmerksamkeit entging, so fiele deren Aequivalent bei der Rechnung auf die Salpetersäure. Dieser Bestimmung geht also quantitative Zuverlässigkeit ab.

Phosphorsäure. Als das mit Chlorbarium ausgefallte Wasser filtrirt und in einer verkorkten Flasche mit ätzendem Ammoniak in geringem Ueberschuss versetzt wurde, entstand ein Niederschlag, welcher sehr wie basische phosphorsaure Kalk- oder Thonerde aus aber gelb wurde. Dieser wurde auf's Filtrum gebragebrannt, wieder in Salzsäure gelöst, mit Chloram nium vermengt und mit ätzendem Ammoniak gefällt, auf diese Weise die Talkerde in der Auflösung zurt zuhalten, welche ihm aus dem talkerdereichen Wasmitgefolgt haben komnte. Nach dem Trocknen Glühen wog er nun 0,004 Grm. Seine Farbe zog in's Braungelbe; vor dem Löthrohre konnte mittelst gewöhnlichen Probe durch Borsäure und Eisen kein verlässiges Zeichen von Phosphorsäure entdeckt werd dagegen zeigten Löthrohr-Reactionen mit andern F sen die Gegenwart von Eisen, Mangan, und, zu mei großen Verwunderung, von Zinn.

200 Grm. Salz, getrocknet bei 100° C., hintel ssen bei Auflösung in Wasser einen bedeutenden Ri stand; dieser wurde in Salzsäure gelöst, die Flüssig filtrirt, mit einer Salmiaklösung vermischt und schw mit Ammoniak übersättigt. Es entstand ein ganz äh cher Niederschlag, der aber nun 0,054 Grm. wog, zu einer ausführlichen Untersuchung Anlass gab. wurde mit kohlensaurem Natron geschmolzen und dann mit Wasser ausgezogen. In der Lösung fand 1 weder Phosphorsäure noch Thonerde, sondern nur I selsäure, verbunden mit Natron. Was das Natron n gelöst hatte, gab bei einer Löthrohrprobe keine S von Phosphorsäure. Es wurde in Salzsäure gelöst gelatinirte; absiltrirt von der Kieselerde und in die sung ein Strom von Schwefelwasserstoff geleitet, stand ein schmutziggelber Niederschlag, der vor dem L rohr sich kupferhaltig erwiess und bei der Reductic probe große Zinnkügelchen gab. Die Gegenwart Zinn und Kupfer in einer Salzmasse, die vermuthlich einem verzinnten Kupfergefäss zur Trockne eingeke worden, kann an sich nicht in Verwunderung setz allein wir haben gesehen, dass der aus dem Wasser

mittelbar erhaltene Niederschlag ebenfalls einen Zinngehalt zeigte. Wir werden weiterhin darauf zurückkommen.

Die mit Schwefelwasserstoff gefällte Flüssigkeit zeigte einen Gehalt von Eisenoxydul, verunreinigt mit Manganoxydul.

Aus Vorstehendem solgt also, dass das Wasser weder phosphorsaure Kalkerde, noch phosphorsaure Thonerde in einer auf diese Weise merkbaren Menge enthält, und diess giebt zu der Vermuthung Anlass, dass das für phosphorsaure Kalk- und Thonerde Angesehene nichts war, als ein Gemenge von Eisenoxyd mit Zinnoxyd u. s. w.

Quellsäure. Die gelbe Farbe des Wassers deutet auf einen Gehalt an Quellsäure. Eine Maasslasche des Wassers wurde, um die darin als doppelt-kohlensauer befindliche Talkerde zurückzuhalten, mit etwas Essigsäure vermischt und mit einer Lösung von neutralem essigsauren Kupseroxyd versetzt; die Flüssigkeit trübte sich schwach und ward gelbgrün. Einige Stunden in eine Wärme von 50° bis 60° C. gestellt, setzten sich große weissgrüne Flocken von quellsaurem Kupferoxyd ab, welche, auf ein gewägtes Filtrum gebracht und bei 100° C. in einem Strome wasserfreier Luft getrocknet, 0,10 Grm. wogen. Schwefelwasserstoff schied Quellsäure daraus ab, doch etwas verunreinigt mit Schweselsäure durch zugleich gefälltes basisch schweselsaures Kupferoxyd. Die filtrirte Fsüssigkeit trübte sich allmälig und setzte basisch schweselsaures Kupferoxyd ab, doch nicht ganz frei von Quellsäure; alle Versuche aber, die Menge der letzteren zu bestimmen, schlugen sehl. Da eine mit äusserster Genauigkeit vollführte quantitative Bestimmung der Quellsäure mir nicht der damit verbundenen Arbeit und Schwierigkeit zu entsprechen schieu, so nahm ich an, die Berechnung der Menge der Quellsäure aus dem gewogenen Kupferniederschlag gäbe eine für den Zweck dieser Analyse hinreichende Annäherung. Da nun, nach

meiner früheren Bestimmung, das Atomgewicht der Quellsäure = 1333,4 und das Kupfersalz 1 At. Krystallwasser enthält, so sind in diesem 0,0687 Grm. Quellsäure, was 0,1066 auf 1000 Th. Wasser macht.

Kieselsäure. Eine Maasslasche des Wassers worde auf dem Wasserbade eingetrocknet, das in Wasser Lösliche ausgezogen, das Unlösliche in Salzsäure gelöst, eingetrocknet und wieder in salzsäurehaltigem Wasser gelöst. Dabei blieben zurück 0,003 Grm. Kieselsäure, entsprechend 0,0047 Th. auf 1000.

Zwei Maasslaschen, also 1288,207 Gran., des Wassers wurden mit Salpetersäure versetzt, mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt, und dann an einem dunkeln und warmen Ort zur Klärung hingestellt. Die Lösung war farblos und der Niederschlag in's Gelbe spie-Das Klare wurde abgegossen und der Niederschlag mit Salpetersäure digerirt, bis er volkkommen weiss geworden; dann wurde die gelbe Salpetersäure zu der abgegossenen Flüssigkeit geschüttet, wodurch diese sich aber Das Ganze wurde durch ein gewogenes nicht trübte. Filtrum filtrirt, das Chlorsilber gewaschen und mit dem Filtrum in einem Strome wasserfreier Luft von 100° C. getrocknet. Es wog 1,048 Grm., entsprechend 0,25853 Grm. Chlor auf 1288,207 Grm. Wasser, oder 0,2007 Grm. auf 1000.

Diese Art, das Gewicht des Chlorsilbers zu bestimmen, scheint mir, wenn dessen Menge nicht einige Grammen übersteigt, sicherer als das Schmelzen; denn ein wenig von dem Papierfilz folgt immer dem Chlorsilber, bewirkt die Zersetzung eines geringen Theils desselben, und man erhält in dem Uebrigen einen unschmelzbaren Körper, welcher, wenn man die Hitze auch bis zu dessen Schmelzung verstärkt, eine Silberhaut über die Oberfläche des Chlorsilbers ausbreitet. Wenn dagegen das Filtrum sowohl vor der Wägung als nachher mit dem Chlorsilber in einem Strome wasserfreier Luft von 100° C.

getrocknet wird, so kann keine wägbare Menge Feuchtigkeit in der Masse zurückbleiben.

Brom. Es gehört nachgerade zu einer Art von Luxus bei Analysen von Mineralwässern, äußerst geringe Spuren von Brom und Jod darin aufzusuchen. Bestandtheile äußern sehr kräftige Wirkungen auf die thierische Oeconomie, und deren Menge ist solglich nicht ohne große Bedeutung; allein da alles Kochsalz, selbst das unseren täglichen Speisen hinzugesetzte, ein Minimum davon enthält, so kann von einer kaum darstellbaren Spur dieser Körper in Mineralwässern noch weniger eine Wirkung erwartet werden, es sey denn in den gedankenlesen Träumereien der Homoeopathen. Da Brom und Jod die gewöhnlichen mineralogischen Begleiter des Kochsalzes sind, wie es z. B. mit Nickel in Bezug auf Kobalt der Fall ist, so lässt sich leicht voraussehen, dass jedes Mineralwasser, zu dessen Bildung Kochsalz eingeht, auch wenn dieses seine Bestandtheile gegen andere Salze auswechselt, wie es mit diesem Wasser der Fall ist, eine kleine entsprechende Menge Brom und Jod enthalten müsse. Eine medicinische Wirkung ist von ihrer Gegenwart nur dann zu erwarten, wenn, was in verschiedenen Heilwässern der Fall ist, ihre Menge die in jedem Kochsalz übersteigt.

Die Auffindung kleiner Mengen Brom ist eine äu-Gerst schwierige Sache, obwohl es nicht so schwer hält, die Menge genau zu bestimmen, wenn sie etwas grö-Ger ist.

Zu den vorgeschlagenen Methoden gehört die: dass man die gemengte Chlor- und Bromverbindung in ein Bariumsalz verwandelt, und das Brombarium durch Alkohol von dem darin unlöslichen Chlorbarium auszieht. Ich habe diese geprüft, sie aber untauglich gesunden.

Ein Gemenge von Kochsalz mit etwas Bromnatrium wurde mit salpetersaurem Silberoxyd gefällt, der Niederschlag unter Wasser durch Schwefelwasserstoff zersetzt, das abfiltrirte saure Wasser mit kohlensaurem Baryt gesättigt, die Lösung, in einer Temperatur, die zuletzt das Krystallwasser verjagte, zur Trockne verdunstet, und der Rückstand mit Alkohol behandelt. Nach Abdestillation dieses blieb eine geringe Menge Salz, die, aufgelöst in Wasser, einen schneeweißen Niederschlag gab, worin nichts die Gegenwart von Bromsilber vermuthen liess, das aber dennoch wirklich darin eingemengt war. Es zeigte sich nun, dass Chlorbarium, obgleich wenig löslich in wasserfreiem Alkohol, doch nicht unlöslich darin ist, und dass Brombarium, wiewohl etwas löslicher als Chlorbarium, sich doch ziemlich träge löst, so dass, wenn ein Gemenge von beiden mit wasserfreiem Alkohol in hinreichender Menge behandelt wird, dieser, neben Brombarium, so viel Chlorbarium auflöst, dass bei Fällung mit Silbersalz das Bromsilber ganz durch das Chlorsilber versteckt wird. Balard's Methode, das Brom durch Chlor und Aether aus einer Auflösung auszuziehen, glückte mit dem Saidschützer Wasser auf keine Weise.

Ich benutzte nun Serullas's Methode das Brom durch Chlor auszujagen. 117 Grm. trocknen Salzes vom Saidschützer Wasser wurden in Wasser gelöst, von dem Gyps und der kohlensauren Talkerde abfiltrirt, und in eine tubulirte Retorte gethan; diese batte eine tubulirte Vorlage, die eine Lösung von Kalihydrat enthielt, und von deren Tubulus führte eine Röhre in verdünnte Ka-Durch den Tubulus der Retorte wurde nun Chlorgas in das Wasser geleitet, bis zu dessen voller Sättigung, und dann das Wasser eine halbe Stunde gekocht. Die Kalilösung in der Vorlage und der Flasche hatte nun das Chlor nebst dem möglicherweise eingemengten Brom aufgenommen, und letzteres musste sich als bromsaures Kali in der Flüssigkeit befinden. Die Flüssigkeit wurde so genau wie möglich mit Salpetersäure gesättigt und mit neutralem salpetersaurem Silberoxyd ge-. fällt; dabei fielen Chlorsilber und bromsaures Silberoxyd nieder, während chlorsaures Silberoxyd in der Flüssigkeit gelöst blieb. Der Niederschlag wurde wohl gewaschen. Die durchgegangene Flüssigkeit nebst dem Waschwasser, welche leicht eine geringe Spur von bromsauren Silber mitgeführt haben konnten, wurden zur Trockne verdunstet, wobei das chlorigsaure Silberoxyd sich allmälig in Chlorsilber verwandelte.

Das gefällte Chlorsilber, welches auf dem Filtrum geblieben war, wurde 24 Stunden lang im dunkeln Raum mit Barytwasser digerirt, wobei das Chlorsilber, wie gewöhnlich, roth wurde.

Darauf wurde aus dem Rückstande von der Verdenstung der Kalislüssigkeit das überschüssige salpetersaure Silberoxyd und salpetersaure Kali ausgewaschen, und das ungelöste Silbersalz mit dem vom Chlorsilber abfiltrirten Barytwasser behandelt, welches sodann, zugleich mit dem Waschwasser, concentrirt, mit Kohlensaure gesättigt, aufgekocht, filtrirt und zur Trockne abgedanstet wurde; es hinterliess einen geringen Rückstand, welcher bis zum Glühen erhitzt wurde, um ihn in Brombarium zu verwandeln. Der größte Theil dieses Rückstands war unlöslich in Wasser, und bestand aus kohlensaurem Baryt, welchen das Wasser gelöst enthielt. Das Aufgelöste gab einen ganz geringen Niederschlag mit salpetersaurem Silberoxyd, aber dieser Niederschlag, wenn er auch nicht rein weiß genannt werden konnte, war keineswegs gelb wie Bromsilber. Er wurde gewaschen, darauf in einer zugepfropften Flasche mit Chlorwasser geschüttelt und nun mit etwas Aether übergossen. dem Umschütteln schwamm dieser mit dunkelgelber Farbe oben auf, verlor aber diese Farbe nach ein Paar Stun-Diess beweist also, dass eine unbestimmbar geringe Spur von Brom in diesem Wasser befindlich ist.

Jod. Lassaigne hat uns neuerlich zur Abscheidung des Jods, auch der geringsten Spur desselben, eine

Methode kennen gelehrt, die sicher der Abscheidung des Chlors mittelst Silbersalze vergleichbar ist. Sie besteht in der Fällung des Jods mittelst Palladium. Das Saidschützer Wasser wurde erst mit etwas Salpetersäure und dann mit Chlorpalladium-Kalium versetzt; es färbte sich dadurch dunkel gelbroth, gab aber nach mehrtägiger gelinder Digestion keine Spur von Trübung.

120 Grm. des im Wasserbade getrockneten Saidschützer Salzes, nahe 4000 Grm. Wasser entsprechend, wurden in Wasser aufgelöst, erst mit etwas Salzsäure und dann mit dem Palladiumsalz versetzt; dadurch färbte sich die Lösung tief braun, und nach sechsetündiger Digestion hatten sich, während die Lösung bedeutend lichter ward, schwarzbraune Flocken abgesetzt. Sie wurde, nach dem Erkalten, durch ein gewogenes Filtrum filtrirt, ging gelb durch, und liess auf dem Filtrum einen schwarzen Stoff zurück, welcher, bei 100° C. in einem Strome wasserfreier Lust getrocknet, 0,027 Grm. wog. Die Erkennung des Jodpalladiums ist leicht. Man braucht es nur vom Filtrum abzunehmen und in einer zugeblasenen Glasröhre zu glühen; dabei wird das Palladium reducirt und das Jod, erkennbar an der Farbe seines Gases, sublimirt. Allein dieser Niederschlag saß auf dem Papiere fest, wie eine aufgetragene Farbe. Als man indess das Papier am Rande verglimmen liess, zeigten sich deutlich Geruch und Farbe des Jodgases, obwohl versteckt durch den Rauch des Papiers. Der Niederschlag war also Jodpalladium, entsprechend 0,019 Jod, was 0,00475 auf Tausend oder nicht ganz 5 Milliontel vom Gewicht des Wassers ausmacht.

1, 1

Fluor. Als eine größere Menge des getrockneten Salzes im Platingefäß mit concentrirter Schweßelsäure übergossen wurde, entwickelte sich Kohlensäure, nebst einem Gemenge von Chlor und salpetriger Säure; bedeckte man nun das Gemenge mit einer Glasscheibe und digerirte auf der Sandkapelle, so zeigte sich an dem auf

dem Gefäs liegenden Theil eine schwache, aber sehr bestimmte Spur von Anfressung des Glases. Das Wasser enthält also eine geringe Spur von diesem Salzbildner; allein dessen Menge habe ich nicht zu bestimmen versucht.

Kali und Natron. Eine Maassflasche vom Wasser wurde zuerst mit neutralem und sodann mit basisch essigsaurem Bleioxyd gefällt, der Niederschlag abfiltrirt und gut gewaschen, das Durchgegangene durch Schwefelwasserstoff vom Blei befreit, das Schwefelblei abgeschieden und gewaschen, die Lösung nebst dem Waschwasser im Platintiegel zur Trockne verdunstet, der Rückstand zur Zerstörung sowohl der Essigsäure und der Salpetersäure als auch der in Wasser träglöslichen Verbindung von kohlensaurem Natron und kohlensaurer Talkerde geglüht, die Masse vollständig mit Wasser ausgelaugt, das Durchgegangene mit Salzsäure übersättigt und zur Trockne abgeraucht, und darauf das eingemengte Chlormagnesium von beim Waschen ausgezogener Talkerde, die nicht absolut unlöslich in Wasser ist, mit wasserfreiem Alkohol ausgezogen. Das zurückgebliebene Salz wurde, ohne aus dem Gefäss genommen zu werden, bis 160° C. erhitzt. Es wog 3,5275, liess aber bei Auflösung in Wasser 0,0045 Grm. Talkerde ungelöst, so dass das Gewicht des aufgelösten Salzes 3,523 Grm. betrug. Behandelt nach den gewöhnlichen Vorschriften mit hinreichender Menge Platinchlorid und eingetrocknet, hinterließ es 0,961 Grm. in Alkohol unlöslichen Chlorplatinkaliums, entsprechend 0,2937 Grm. Chlorkalium, nach dessen Abzug für Chlornatrium 3,2293 Grm. übrig bleiben.

0,2937 Grm. Chlorkalium entsprechen 0,1858 Grm. Kali oder 0,28844 auf tausend.

3,2293 Grm. Chlornatrium entsprechen 1,7208 Grm. Natron oder 2,6717 auf tausend.

Lithion. Das Platindoppelsalz wurde eingetrocknet, und, zur Reduction des Platins, in einem Strom von

Wasserstoffgas geglüht, dann in Wasser gelöst, mit phosphorsaurem Natron gemengt und stark eingetrocknet. Nach Wiederauflösung in Wasser blieb nur eine unwägbare Spur ungelöst, und diese röthete sich mit Kobaltsalz vor dem Löthrohr, zum Beweis, dass sie von einer Spur nicht abgeschiedener Talkerde herrührte.

Der wasserfreie Alkohol, mit dem die alkalischen Chlorüre ausgezogen worden, wurde eingetrocknet, der Rückstand wieder aufgelöst in Wasser, mit kohlensaurem Natron durch langes Kochen zerlegt, und darauf die Lösung der angeführten Probe mit phosphorsaurem Natron unterworfen. Dabei blieb ein etwas größerer Rückstand, welcher sich vor dem Löthrohr aber ebenfalls als phosphorsaure Talkerde verhielt, so daß, wenn Lithion im Wasser enthalten seyn sollte, es doch in so geringer Menge wäre, daß es nicht auf diese Weise dargestellt werden konnte.

Ammoniak. Mengt man das eingetrocknete Salz des Saidschützer Wassers mit viel ätzenden Kalis, so dass alle Talkerdesalze zersetzt werden, so verspürt man dennoch keinen Ammoniakgeruch; nähert man aber einen in Salpetersäure getauchten Glaspfropfen, so zeigt sich ein deutlicher Rauch von Ammoniakdämpfen. Eine Maassflasche des Wassers wurde mit überschüssigem Kalihydrat destillirt und das Uebergehende in einer Vorlage aufgefangen, die etwas Salzsäure enthielt. Nachdem To des Wassers abdestillirt worden, wurde das Destillat im Wasserbade eingedunstet; es hinterliess einen geringen Rückstand, welcher jedoch deutlich Chlorkalium enthielt. Es wurde mit Platinchlorid gemengt, auf's Neue eingetrocknet und mit Alkohol ausgezogen; dieser hinterliess etwas gelben körnigen Salzes. Als dieses darauf bis zu der Temperatur erhitzt wurde, in der sich der Platinsalmiak zersetzt, das Kaliumsalz aber unverändert bleibt, wurde das erstere zerlegt und das letztere konnte mit Wasser ausgewaschen werden. Dabei blieben 0,0085

Grm. metallischen Platins zum Beweise einer äußerst geringen Spur eines Ammoniaksalzes in diesem Wasser.

Kalkerde. Eine Maafsslasche des Wassers wurde, bis zur Sättigung der kohlensauren Talkerde, mit Salzsüre versetzt, und, um die Fällung der Talkerde zu verhüten, mit einer Lösung von Salmiak vermengt, dann mit ätzendem Ammoniak schwach oder kaum merkbar alkalisch gemacht und nun oxalsaures Ammoniak hinzugesetzt, so lange ein Niederschlag entstand; der oxalmure Kalk wurde abgeschieden, gebrannt und in schwefelsauren Kalk verwandelt. Geglüht wog dieser 0,8611 Grm., woraus aber eine gesättigte wäsrige Lösung von schwefelsaurem Kalk 0,016 Grm. schwefelsaurer Talkerde auszog, mit Hinterlassung von 0,8451 Grm. reinen schwefelsauren Kalks, welcher 0,351 Grm. Kalkerde enthält, entsprechend 0,545 auf tausend.

Strontianerde in einem so geringen Gehalt an Kalkerde nachzusuchen, besonders in einem an schwefelsauren Salzen so reichen Wasser, hielt ich für eine verlorne Mühe.

Talkerde. Die vom oxalsauren Kalk abfiltrirte Flüssigkeit wurde mit kohlensaurem Kali in Ueberschuss vermengt, auf dem Wasserbade im Platingefäß eingetrocknet, und dann auf der Sandkapelle stärker erbitzt. mit Wasser behandelt, wurde dieses alkalisch, zum Beweise, dass auch der zugesetzte Salmiak zersetzt worden. Die Talkerde wurde auf ein Filtrum gebracht und mit siedendem Wasser gewaschen, so lange dieses noch eine Spur von einem schwefelsauren Salz auszog; dann geglüht, wog sie 3,205 Grm. Die durchgegangene Lösung und das reichliche Waschwasser wurde wieder zur Trockne abgedunstet und gelinde erhitzt. Dann wurde das Salz in Wasser gelöst, wobei die Talkerde zurückblieb, die beim Waschen aufgelöst worden und die nun wegen ihres geringen Volums, ohne bemerkenswerthen Verlust ausgewaschen werden konnte. Zusammen mit der aus

dem Gypswasser erhaltenen (siehe Kalkerde) wog sie, geglüht, 0,075 Grm., so dass der ganze Talkerdegehalt, nach Abzug der zuvor gefundenen 0,003 Grm. Kieselerde, 3,2824 Grm. betrug, oder 5,0961 Grm. auf 1000.

Thonerde. Dass diese Erde nicht in dem Wasser entdeckt werden könne, ist schon bei der Phosphorsäure angesührt. Eine andere Erde nachzusuchen habe ich keine Veranlassung gehabt.

Metalloxyde. In dem Vorhergehenden habe ich gesagt, dass das Wasser Spuren von Eisen, Mangan, Zing
und Kupfer im oxydirten Zustand enthalte. Eine Made
flasche des Wassers wurde mit Schwefelwasserstoff gesättigt. Es zeigte sich kein eigentlicher Niederschlag,
das Wasser hatte nur eine helle Opalescenz, welche auf
Zusatz von Ammoniak ganz verschwand, worauf die Flasche zugepfropft wurde. Der Zweck des Zusatzes von
Ammoniak war, zu sehen, ob das Wasser eine Spur
von Zinkoxyd enthalten, welches ich früher als schwefelsaures Salz im Ronnebyer Heilwasser gefunden habe.
Zufällige Hindernisse unterbrachen die angefangenen Versuche drei Monate lang. Nach Ablauf dieser Zeit war
der Inhalt der Flasche klar, ohne das sich etwas abgesetzt hatte. Zink ist also nicht in diesem Wasser.

Als eine Maasslasche vom Wasser, vor der Hineinleitung des Schweselwasserstossasses, mit Salzsäure angesäuert wurde, trübte sich das Wasser bei der Einströmung des Gases und gab ein schmutziggelbes Gerinsel.
Nachdem nun die Flasche, verschlossen, 24 Stunden lang
in gelinder Wärme gestanden, hatte sich ein schmutziggelber Niederschlag abgesetzt, der, aus Filtrum gebracht,
gut gewaschen und gebrannt, 0,0025 Grm. wog, oder
0,004 auf tausend.

Vor dem Löthrohr gab er eine starke Reaction auf Kupfer, und, mit kohlensaurem Natron und etwas Borax reducirt, ein Zinnkorn. Zum Gegenversuch wurde in eine Portion von der zum Versuch gebrauchten Säure Schwefelwasserstoff geleitet; es entstand indess nur eine kaum merkbare, weisse Opalescenz, die, nachdem sie sich abgesetzt hatte, ohne Rückstand verslüchtigt werden konnte, und reiner Schwesel war.

Dass das Wasser vor dem Zusatz von freier Säure nicht durch Schweselwasserstoff gesällt wurde, rührt daher, dass zinngeschweseltes Schweselmagnesium entsteht und ausgelöst bleibt.

Wenn die Angabe richtig ist, dass sich dieses Wasser in Erdschichten sammelt, die aus verwitterten vulkanischen Gesteinen entstehen, so dürste die Gegenwart des Zinns in dem talksalzhaltigen Wasser erklärbar seyn; denn der Olivin ist ein Talkerdesilicat, welches eine Spur von kupferhaltigem Zinn enthält. Als dieses seine Talkerde an eine schweselsäurehaltige Flüssigkeit überliess, löste sich zugleich die Verbindung des Zinnoxyds mit der Talkerde in der Flüssigkeit.

#### Der Bodensatz in den Flaschen.

Drei Flaschen, die zusammen 4500 oder genauer 4494 Grm. Wasser enthielten, wurden wohl mit destillirtem Wasser ausgespült und dieses sodann filtrirt, so dass, was sich abgelöst hatte, auf dem Filtrum zurückbleiben muste. Dann wurde das Rückständige in Salzsäure gelöst, und diese durch dasselbe Filtrum filtrirt. Die Lösung wurde im Wasserbade zur Trockne verdunstet, der Rückstand in salzsäurehaltigem Wasser gelöst und wiederum durch das nämliche Filtrum filtrirt; diess enthielt nun die Kieselerde des Bodensatzes, welche, geglüht, 0,007 wog. Aus der mit Salmiak versetzten Flüssigkeit fällte Ammoniak ein weissgelbes Oxyd, welches beim Trocknen braun und beim Glüben schwarz wurde. Vor dem Löthrohr mit kohlensau-Es wog 0,003 Grm. rem Natron wurde es grün und aus diesem auf Kohle reducirt, hinterliess es reichlich Metallslitterchen, von denen ein Theil, welcher Eisen war, mit der Spitze eines

magnetisirten Federmessers fortgenommen werden konnte, und ein anderer Theil, welcher Zinn war, nicht im Missdesten dem Magneten folgte.

Aus der mit Ammoniak gefällten Flüssigkeit wurdenserhalten, mit oxalsaurem Ammoniak: 0,003 Grm. manganhaltigen kohlensauren Kalks, und sodann mit kohlensaurem Kali: 0,017 Grm. Talkerde. Der Bodensatz vot 4500 Grm. Wassnr betrug folglich im geglühten Zustand 0,03 Grm., oder 0,0066 auf tausend. Diese sind in die folgende Berechnung aufgenommen.

#### Bestandtheile des Wassers.

Nach dem nun Angeführten enthalten 1000 Theile: Wasser:

| Säuren:      | Schwefelsäure          | 11,7640       |
|--------------|------------------------|---------------|
| •            | Salpetersäure          | <b>2,3725</b> |
|              | Quellsäure             | 0,1066        |
|              | Kieselsäure            | 0,0047        |
| Salzbildner: | Chlor                  | 0,2007        |
|              | Brom, Fluor, eine Spur |               |
|              | Jod                    | 0,0048        |
| Salzbasen:   | Kali                   | 0,2884        |
|              | Natron                 | 2,6717        |
|              | Ammoniak, eine Spur    |               |
|              | Kalkerde               | 0,5450        |
|              | Talkerde               | 5,0961        |
|              | Eisen und Manganoxyd   | 0,0025        |
| •            | Zinnoxyd               | 0,0040        |
|              |                        | 23,0508.      |

Der Unterschied zwischen 24,069 und der eben angeführten Zahl beträgt 1,919, und besteht in Kohlensäure, verbunden mit Talkerde und Wasser, zurückgehalten von Chlormagnesium und salpetersaurer Talkerde.

Unter den angesührten Bestandtheilen fehlt nun noch einer, nämlich die Kohlensäure. In dem Zustand, in

welchem ich das Wasser bekans, enthielt es davon nicht mehr als zur Lösung der Talkerde in Wasser, in Form von Bicarbonat, erforderlich war, weil ein Mehr die Ablagerung der Kalk- und Talkerde auf die Innenseite des Glases verhindert haben würde.

. Um zu bestimmen, wieviel kohlensaure Talkerde das Wasser enthalte, wurde das gewöhnliche Maass davon im Wasserbade zur Trockne verdunstet; das Salz mit Wasser ausgezogen, die Lösung absiltrirt, und das Ungelöste gewaschen, bis nur Gyps und kohlensaure Talkerde zurückblieben. Die vollständige Auswaschung des Gypses würde eine zu große Verminderung der Talkerde verursacht haben. Der gewaschene Rückstand wog geglüht 0,267: Er wurde in Salzsäure gelöst und eingetrocknet, und dann mit salpetersäurehaltigem Wasser übergossen; diese hinterlies 0,003 Grm. Kieselerde. Die Lösung wurde mit Chlorbarium gefällt, was 0,105 Grm. schwefelsauren Baryt gab, entsprechend 0,062 Gyps. Die Talkerde betrug also 0,202, entsprechend 0,41814 wasserfreier kohlensaurer Talkerde, was 0,64918 auf 1000 ausmacht und 0,33557 Kohlensäure entspricht, in der das neutrale Salz aufgelöst war.

Die oben angeführten Resultate sind rein empirisch, und zeigen nicht, was für Salze das Wasser aufgelöst enthält. Aus theoretischem Gesichtspunkt ist es leicht zu bestimmen, dass das Wasser enthalten müsse Verbindungen von Schwesclsäure und Salpetersäure mit allen Basen, und von Chlor mit aller Basen Radicalen; allein die relativen Mengen lassen sich nicht berechnen, weil es dazu an Grundlagen sehlt. Die relative Theilung beruht nämlich theils auf den relativen Verwandtschaftsgraden, theils auf den relativen Mengen der Stosse. Von diesen beiden Elementen ist das erstere das hauptsächlichste; allein es ist nicht mit solcher Sicherheit bekannt, dass darnach eine nur einigermassen zuverlässige Annäherung in Zahlen könnte gegeben werden. Es bleibt

also nur übrig, die Rechnung nach dem Satz zu führer daß die stärkeren Säuren sich zuerst mit den stärkeren Basen sättigen und sodann die schwächste Base, die hie zugleich die reichlichste ist, unter einander theilen, ein Resultat, welches sich auch beim Einkochen oder be Abscheidung der Salze durch Krystallisation einstellt Aus diesem Gesichtspunkt lassen sich in 1000 Th. Was ser folgende Salze annehmen:

| Schwefelsaures Kali                        | 0,5334  |
|--|---------|
| Schwefelsaures Natron                      | 0,0940  |
| Schwefelsaure Kalkerde                     | 1,3122  |
| Schwefelsaure Talkerde                     | 10,9591 |
| Salpetersaure Talkerde                     | 3,2778  |
| Chlormagnesium                             | 0,2835  |
| Quellsaure Talkerde                        | 0,1399  |
| Kohlensaure Talkerde                       | 0,6192  |
| Kieselsäure                                | 0,0047  |
| Brom, Jod, Fluor, Ammoniak und Metalloxyde | Spar    |
| ·  | 23,6553 |

Hierin findet sich eine minder sichere Zahl, nämlich die Menge der salpetersauren Talkerde. Die Berech nung ist auf folgende Weise angestellt. Nachdem das Kali, das Natron und die Kalkerde als ganz und gadurch Schweselsäure gesättigt, angesehen worden, wurde von der im Wasser gefundenen Talkerde abgerechnet:

| zur | Bildung | von | schwefelsaurer Talkerde | 3,7278  |
|-----|---------|-----|-------------------------|---------|
| •   | •       | -   | Chlormagnesium          | 0,1171  |
| -   | •       | · • | quellsaurer Talkerde    | 0,0323  |
| -   | •       | -   | kohlensaurer Talkerde   | 0,3136  |
|     |         |     |                         | 4,1908. |

Der gesammte Talkerdegehalt betrug 5,0961; es ble ben also 0,9053 Talkerde, die mit Salpetersäure gesä tigt waren und 3,2778 wasserfreier salpetersaurer Tall erde bildeten. Diess ist, nach dem zuvor Angeführter beinahe genau das Vierfache der Quantität, welche sich durch Berechnung aus dem aufgelösten Gold ergiebt, aber aus unbestreitbaren Ursachen zu niedrig ist.

Aus dem Vergleich der Struve'schen Aualyse dieses Wassers mit der oben angesührten geht hervor, abgesehen von den Verschiedenheiten, die auf Verschiedenheit der Berechnungsweisen, z. B. auf Annahme eines Gehalts von kohlensaurer Kalkerde in einer Auflösung von schwefelsaurer Talkerde, beruhen, oder von seiner Ausmerksamkeit entgangenen Bestandtheilen herrühren, - dass das Wasser nicht immer gleich ist, sowehl an Concentration als an relativen Quantitäten der Bestandtheile. Das von Struve analysirte Wasser enthielt nur 16,5 Tausendstel feste Bestandtheile, das von mir untersachte dagegen 23‡, eine höchst bedeutende Verschiedenheit, die indes eine Folge der verschiedenen Trockenheit der Jahre seyn kann. Nach langer trockner Witterung hat das Wasser einen bestimmten Concentrationsgrad, nach langem regnigtem Wetter sliesst binnen Kurzem viel Wasser hinzu, welches lange Zeit gebraucht, um die Bestandtheile der Erdschicht aufzulösen, wenn anders das Wasser auf die durch Struve's Versuche wahrscheinlich gemachte Weise mit seinen Bestandtheilen versehen wird. Allein es zeigt sich zugleich eine andere Verschiedenheit. Struve und ich fanden gleichviel schweselsaure Talkerde auf 1000 Th. Wasser, aber Struve fand nur halb so viel schweselsaures Natron wie ich. Jedenfalls scheint es mir von nöthen zu seyn, das specifische Gewicht dieses Wassers oft zu untersuchen. Die Wirksamkeit desselben variirt mit dem specifischen Gewicht, und so könnte man vermeiden, dass es zum Verkauf in Zeiten geschöpft würde, da es, nach langem Regenwetter, nicht hinreichend gesättigt wäre.

١

## X. Chemische Untersuchung des Fayalits; von C. G. Gmelin.

(Aus einer vom Hrn. Verf. mitgetheilten Dissertation.)

Der Vers. erhielt diess Mineral vom Pros. Hochstetter in Esslingen, dessen Sohn es von einer, i. J. 1838 nach der azorischen Insel Fayal unternommenen Reise mitgebracht hatte. Es sindet sich daselbst am Meerestrande, unter Trachytgetrümmer, in der Nähe hoher Trachytselsen.

Der blosse Anblick zeigt, dass dies Mineral sich im geschmolzenen Zustande besunden haben müsse; dem es ist an einigen Stellen voller Blasen und sieht da und dort wie geslossen aus, während es au anderen Stellen ein krystallinisch blättriges Gesüge und gar keine Blasen zeigt. Seine Hauptsarbe ist ein grünliches Eisenschwarz, an einigen Stellen ist es indes tombackbraun, an anderen messinggelb angelausen. Es ist weniger hart als Quarz und giebt mit dem Stahl sparsam Funken. Wird vom Magnet stark angezogen. Sein specifisches Gewicht, verglichen mit dem des Wassers bei +10° R., ist =4,138, also bedeutend geringer als das des Eisenglanzes.

Vor dem Löthrohr schmilzt es sehr leicht und ruhig ohne Blasenwerfen, unter Entwicklung eines Geruchs nach schwesliger Säure, zu einer metallisch glänzenden Kugel. In einer Glasröhre erhitzt, entwickelt es kein Wasser, aber Spuren von Schwesel. Mit Borax und Phosphorsalz schmilzt es leicht zu einer Perle, in welcher sich, zumal mittelst Zinn, ein Kupsergehalt leicht nachweisen läst.

Von Säuren, namentlich von rauchender Salzsäure, wird es schon in der Kälte zersetzt und in eine Gallerte

verwandelt. Allein die Zersetzung ist nie vollständig. Selbst wenn Vitriolöl über dem fein geschlämmten Mineral in einer Platinschale wiederholt eingekocht wird, findet sich die ausgeschiedene Kieselerde noch sehr unrein. Daraus erhellt, dass dieses Mineral als ein inniges Gemenge zweier verschiedenen Mineralien betrachtet werden muss, von denen das eine schon in der Kälte, unter Abscheidung seiner Kieselerde als Gallerte, zersetzt wird, das andere aber nicht.

Demgemäß behandelte man 3,435 Grm. höchst sein geschlämmtes und scharf getrocknetes Steinpulver kalt mit rauchender Salzsäure (wobei sich ein schwacher Geruch nach Schweselwasserstoss entwickelte), verdünnte die Masse, nach der Zersetzung, mit Wasser, brachte sie auf ein Filtrum, und zog aus dem Rückstande die Kieselerdegallerte durch Kochen mit kohlensaurem Kali aus. Auf diese Weise schied man die 3,435 Grm. in 2,889 Grm., welche ausgeschlossen wurden, und in 0,487 Grm., welche unzersetzt blieben.

Der aufgeschlossene Theil gab bei weiterer Zerlegung:

|              | auf 2,889 Grm. | auf 100 Th.   |
|--------------|----------------|---------------|
| Kieselerde   | 0,720          | <b>24,93</b>  |
| Eisenoxydul  | 1,967          | <b>6</b> 8,09 |
| Manganoxydul | 0,085          | 2,94          |
| Thonerde     | 0,053          | 1,84          |
| Kupferoxyd   | 0,017          | 0,60          |
|              | 2,842          | 98,40.        |

Eisen und Mangan wurden respective als Oxyd und als Oxyduloxyd erhalten, aber als Oxydul in Rechnung gebracht, weil sonst ein Ueberschuss entstände. Der im Minerale enthaltene Schwefel wurde bei einer anderen Probe durch anhaltendes Kochen mit Königswasser und Fällung mit salpetersaurem Baryt als schwefelsaurer Baryt erhalten. Auf 3,435 Grm. Steinpulver betrug er

0,0296 Grm. Da dieser Schwefel nur als Einfachschwefeleisen im Minerale vorhanden seyn konnte, so ergiebt sich hienach die Zusammensetzung des durch Salzsäure außschließbaren Theils folgendermaßen:

|                      | in 2,889.    | in 100.      |
|----------------------|--------------|--------------|
| Kieselsäure          | 0,720        | 24,93        |
| Einfachschwefeleisen | 0,080        | 2,77         |
| Eisenoxydul          | 1,902        | <b>65,84</b> |
| Manganoxydul         | 0,085        | 2,94         |
| Thonerde             | <b>0,053</b> | 1,84         |
| Kupferoxyd           | 0,017        | 0,60         |
|                      | 2,857        | 98,92.       |

Der nicht durch kalte rauchende Salzsäure zersetzbare Theil wurde durch Glühen mit der fünffachen Menge an kohlensaurem Baryt aufgeschlossen, und gab dann bei weiterer Analyse:

|              | in 100 Th. |
|--------------|------------|
| Kieselsäure  | 58,11      |
| Eisenoxydul  | 18,55      |
| Manganoxydul | 6,67       |
| Thonerde     | 12,53      |
| Kupferoxyd   | 2,28       |
|              | 98,14.     |

Bemerkungen. Dass das Eisen in dem durch Salzsäure ausgeschlossenen Antheil als Oxydul enthalten sey, wenigstens einem bedeutenden Theil nach, erhellt daraus, dass das Mineral stark vom Magnet angezogen wird, und überdiess würde sich ein bedeutender Gewichtsüberschuss herausstellen, wenn man es als Oxyd in Rechnung nehmen wellte. Ob neben dem Oxydul auch Oxyd vorhanden sey, konnte aus leicht begreislichen Gründen nicht mit Sicherheit bestimmt werden. Der Umstand, dass Schweselwasserstossan neben Schweselkupser eine bedeutende Menge Schwesel aus der salzsauren Auslösung des

Minerals niederschlägt, macht es indess nicht unwahrscheinlich, dass das Mineral auch etwas Eisenoxyd enthalte, wenn man nicht jene Fällung von Schwesel ganz aus Rechnung der Einwirkung der atmosphärischen Lust schreiben will.

Was die chemische Natur des durch kalte rauchende Salzsäure zersetzbaren Antheils des Minerals betrifft, so ist klar, dass die gelatinirende Masse kieselsaures Eisenoxydul ist, gemengt mit ein wenig kieselsauren Manganoxyduls, kieselsaurer Thonerde und Schwefeleisen oder Schwefelkupfer. Wenn wir die Kieselsäure als aus 1 At. Kiesel und 1 At. Sauerstoff bestehend betrachten, so ist die Menge derselben in dem Mineral etwas zu gering, um mit dem Eisenoxydul einfach kieselsaures Eisenoxydul zu bilden. Andererseits ist noch mehr die Menge des Eisenoxyduls zu gering, um das Mineral als ein basisch kieselsaures Eisenoxydul betrachten zu können. Es scheint, dass man diese gelatinirende Masse als einfach kieselsaures Eisenoxydul, gemengt mit etwas freiem Eisenoxydul oder Magneteisenstein und mit etwas kieselsaurem Manganoxydul und kieselsaurer Thonerde als eine natürliche Frischschlacke anzusehen habe. In der That ist das Mineral, seinem Aeussern nach, derjenigen Verbindung, welche sich öfters beim Frischen des Eisens und beim Garmachen des Schwarzkupfers erzeugt, sehr ähnlich; beide werden durch Säuren, unter Ausscheidung gallertartiger Kieselsäure, zersetzt, und mit der beim Garmachen des Schwarzkupfers sich erzeugenden Verbindung kommt unser Mineral auch noch darin überein, dass es, wie diese, Schwefel und Kupfer enthält. Das specifische Gewicht unseres Minerals (=4,138) ist zwar etwas größer als das jener künstlichen Verbindungen, deren specifisches Gewicht = 3,5 bis 3,87 gefunden wurde; aber diese Verschiedenheit ist nicht sehr bedeutend, und würde sich überdiess aus einer Beimengung von Magneteisenstein, dessen specifisches Gewicht größer als 5 ist, erklären lassen.

Da die Hauptmasse unseres Minerals aus dieser mit Säuren gelatinirenden Masse besteht, so dürfen wir, sagt der Verfasser, dasselbe für eine natürliche Frischschlacke erklären, und schlagen für das Mineral den Namen Fayalit vor.

Die Zusammensetzung des durch Salzsäure nicht zersetzbaren Antheils des Minerals ist, wie sich gezeigt, eine durchaus verschiedene, obgleich die Elemente, welche in beiden auftreten, die nämlichen sind. Wenn man annimmt (was übrigens nicht bewiesen ist, und nicht wohl bewiesen werden könnte), dass diese Portion des Minerals das Eisen als Eisenoxyd, das Mangan als Manganoxyd enthalte, so würde dieser durch Säuren nicht zersetzbare Antheil des Minerals als doppelt-kieselsaures Eisenoxyd betrachtet werden können, in welchem ein Theil des Eisenoxyds durch die isomorphen Basen, Thonerde und Manganoxyd, ersetzt wäre.

## XI. Ueber die artesischen Brunnen in den Oasen Aegyptens.

(Aus einem Briese des Hrn. Lesebvre, in den Ann. de chim. et de phys. T. LXXI p. 201. Hr. L. erhielt die untenstehenden Nachrichten von Hrn. Ayme, chemischen Fabrikanten, den der Vicekönig von Aegypten zum Civil- und Militair-Gouverneur aller Oasen ernannt hat, und der noch dort residirt.)

Die große Oase von Theben, die unser Landsmann vor Allem bewohnt, hat 25 Lieues in Länge und zwei, drei oder vier in Breite. Die von Garbe (oder Westen), wo er auch eine Alaunfabrik besitzt, hat etwa 20 Lieues (Länge) und eine eiförmige Gestalt. Beide Oasen enthalten ungefähr 25000 Morgen (arpens) Landes von gu-

ter Beschaffenheit, das, nach den Versuchen des Hrn. Ayme, zum Anhau von Zuckerrohr, Indigo, Krapp und Baumwolle geeignet ist. Beide Oasen sind so zu sagen von artesischen Brunnen ganz durchlöchert, eine Thatsache, deren Hr. Arago beiläufig im Annuaire von 1834 erwähnt, zur Zeit als Hr. A. mir seine Ideen über diese Brunnen mittheilte. Diese sind durch das Einstürzen der von den Alten gemachten Holz- und Steinfütterung größtentheils verschüttet. Seitdem hat er indeß mit Hülfe eines Bohrwerks von 125 Fuß Länge mehre dieser Brunnen aufräumen und reinigen lassen, und dadurch ein bis zur Oberfläche des Bodens ansteigendes Wasser erhalten.

Die alten Bewohner dieser Gegenden verfuhren folgendermassen. Sie gruben viereckige Schächte von 2 bis 3,33 Met. Seite aus, bis hinab zu der 20 oder 25 Met. unter der Bodensläche liegenden Kalkschicht. Die Schichten über diesem Kalk, von oben nach unten, bestehen aus Dammerde, Thon, Mergel und thonigem Mergel. letzte Schicht ruht auf dem Kalk, und unter diesem findet sich das Wasser, welches die Brunnen aller Oasen speisst. Dergleichen Schächte fütterten sie, um das Zusammenstürzen zu verhüten, dreifach mit Dattelpalmen-Holz aus, und dann durchbohrten sie (ob mit Stangen, oder, nach Art der Chinesen, mit Stricken, ist mir nicht bekannt) die Kalkmasse, welche die Araber agar el moya (Wasserstein) nennen, und welche eine Dicke von 100 bis 133 Meter hat, bis sie in den Sand kamen, der nach den Proben, welche der Bohrer mit heraufbrachte identisch ist mit dem des Nils. Dieser Sand enthält das unterirdische Wasser. Nach Aufräumung und Reinigung eines dieser Brunnen zeigte sich eine ähnliche Thatsache wie bei dem Brunnen zu Elboeuf 1). Aus einer Tiese von 108,33 Meter brachte das Wasser Fische mit herauf, mit welchen Hr. Ayme damals und seitdem seine Tafel besetzen konnte.

<sup>1)</sup> Annalen, Bd. XXXVIII S. 604.

Die Bohrleute der Alten waren bei der Arbeit sehr vorsichtig. Nachdem sie bis zur Agar el moya gekommen waren, bohrten sie in dieselbe 4, 5 bis 8 Zoll weite Löcher, von den Arabern algue genannt. In der Besorgniss, das Land möchte durch eine zu große Menge aufsteigenden Wassers überschwemmt werden, machten sie, zur Verschliesung oder Ausfütterung des Mundlochs, eine Art Sicherheitsventil aus einem sehr harten Sandstein, dem sie die Form einer Birne gaben. Dieses Ventil war mit einem Eisenring versehen, welcher erlaubte, das Mundloch gänzlich zu öffnen, oder mehr oder weniger zu verschließen. Sie waren also mit dem zu ihren Bedürfnissen erforderlichen Wasser sehr haushälterisch. In einigen Brunnen war diess birnförmige Stück durch ein in die Algue gestecktes und aus derselben hervorragendes Holzrohr ersetzt.

Die Häufigkeit dieser Brunnen und ihre verschiedenartige Oertlichkeit lässt glauben, dass man in diesen beiden Oasen überall, wo man artesische Brunnen anlegte, aufsteigendes Wasser bekommen würde, in einer Menge, die der Weite des Lochs proportional wäre.

Die Brunnen wurden nur verlassen, weil ihre Holzfütterung verfaulte und sie dadurch verschütteten. Sie
alle könnten wieder hergestellt werden, aber die Höhe
des Arbeitslohns, der Mangel aller Werkzeuge (die Araber haben keine anderen als ihre Hände) und die ungeheure Kostbarkeit des Holzes setzen diesem Unternehmen sehr große Hindernisse in den Weg 1).

1) Neuerlich hat der englische Konsul Briggs auf dem Isthmus von Suez, zum Behuse der Communication mit Indien, durch den Schweizer Gensberg artesische Brunnen erbohren lassen, die mit Erfolg belohnt wurden. Man sand das Wasser in sehr verschiedenen Tiefen, in Tiesen, die von 14 his 300 engl. Fuss reichten, unter Kalk.

## XII. Ueber die Bewässerungsweise der Oasen von Oman.

(Ausgezogen aus Travels in Arabia etc., by Lieutn. Wellsted.)

Oman ('Omán) ist ein schmaler Streisen Landes von unregelmässiger Gestalt, der in seiner größten Breite niemals über 150 engl. Meilen mist. Auf der Ostseite wird er vom Indischen Ocean bespült, auf der Westseite von ausgedehnten Wüsten begränzt. Er erstreckt sich von der Insel Mazeira (20° 48' N. und 58° 56' O. v. Greenw.) bis zu dem 400 engl. Meilen entsernten Ras (Cap) Mussendom (26° 24' N. und 56° 39' O.) am Eingange des Persischen Meerbusens, wo es mit einer scharsen Ecke endigt <sup>1</sup>).

Das Merkwürdigste in diesem, im Ganzen sehr sandigen Lande sind die Oasen, die sich von Beni-Abu-Ali in einer ununterbrochenen Linie gegen WNW. erstrekken. Sie sind gewöhnlich von länglicher Gestalt, und liegen rechtwinklich gegen den Lauf der sie bewässernden Bäche. Ihr Umfang geht von 7 oder 8 engl. Meilen bis herab zu einer und noch weniger.

Merkwürdig ist besonders die Ortschaft Bediah. Sie besteht aus sieben Dörfern, die in eben so vielen Oasen liegen, und, jedes, zwei- bis dreihundert Häuser enthalten. Eine auffallende Erscheinung bei diesen Dörfern ist ihre vertiefte Lage. Sie stehen in künstlichen Gruben von 6 bis 8 Fuss Tiefe, um deren Rand man die ausgegrabene Erde in Hügeln aufgeschüttet hat. Diess waren, sagt Hr. W., die ersten Oasen, die ich antraf, und deshalb zogen sie meine Ausmerksamkeit sehr auf

<sup>1)</sup> Oman gehört dem Imám vom Masket, mit dem die Engländer in neuerer Zeit mehrfache commercielle und politische Verbindungen angeknüpst haben.

P.

Ich fand, dass diese, so wie fast alle Dorfschaften (towns) im Innern von Oman, ihre Fruchtbarkeit der glücklichen Weise verdanken, auf welche die Bewohner ihre Gärten mit Wasser versehen, eine Weise, die, so viel ich weiss, diesem Lande eigenthümlich ist und einen Aufwand von Arbeit und Geschicklichkeit erfordert, der mehr chinesisch als arabisch ist. größte Theil des Landes auf seiner Obersläche von laufenden Gewässern entblösst ist, so haben die Araber an höher liegenden Punkten nach unterirdischem Wasser gesucht. Auf welche Weise sie Quellen entdecken, weiss ich nicht; allein es scheint eine eigene Klasse von Leuten zu geben, die Geschäft daraus machen, und dazu im, Lande umherreisen. Ich sah mebre Brunnen, die bis zu einer Tiefe von 40 Fuss abgeteuft worden waren. Von dem oberen Theil dieser Brunnen werden, mit sehr sanfter Neigung, Kanäle in der Richtung gebohrt (bored?), wohin das Wasser geleitet werden soll. Diese Kanäle sind gewöhnlich vier Fuss breit und zwei Fuss tief, und in regelmässigen Abständen mit Oeffnungen versehen, um Licht und Luft für Diejenigen zu liefern, die sie hin und wieder reinigen müssen. Auf diese Weise wird das Wasser in einem klaren, raschen Strom oft 6 bis 8 engl. Meilen weit fortgeführt. Es giebt wenige Ortschaften oder Oasen, die nur vier oder fünf solcher unterirdischen Bäche oder Feleji besitzen.

Die isolirten Flecke, zu welchen das Wasser auf diese Weise hingeleitet wird, haben einen Boden von solcher Fruchtbarkeit, dass beinahe jede in Indien, Arabien oder Persien einheimische Frucht oder Pslanze fast ohne Pslege gedeiht. Die Sagen von den Oasen dürfen nicht länger für eine Uebertreibung gehalten werden; denn ein einziger Schritt führt den Reisenden aus dem öden Sand der Wüste in eine fruchtbare Landschaft, die, bewässert von zahllosen Bächen, mit der üppigsten Vegetation prangt, hohe und stolze Bäume trägt, deren

schattiges Laub selbst die glühenden Strahlen der Mittagssonne nicht zu durchdringen vermögen. Feigen- und Wallnusbäume sind von ungeheurer Größe, und an den Orangen - und Citronenbäumen hängen die Früchte so dicht, dass ich glaube, es könne nicht ein Zehntel von ihnen eingesammelt werden. Ueber allen thront aber die Dattelpalme, deren Schatten das traulich dunkle Gemälde abschliesst.

Eine Vorstellung von der Dichtheit dieses Schattens erhält man durch die von ihm bewirkte Schwächung der irdischen Strahlung. Ein Fahrenheit'sches Thermometer, das in einem Hause 55° zeigte, fiel, sechs Zoll ther dem Boden, auf 45°. Aus dieser Ursache und wegen des Ueberslusses an Wasser ist die Luft fast immer mit Dampf gesättigt, und selbst mitten am Tage sehr kühl (possess a clammy coldness).

Solche Landslecke gewähren in der That ein sonderbares und eigenthümliches Schauspiel, das nirgendwo seines Gleichen hat. Nichts kann hievon eine eindringlichere Vorstellung geben als die Liste der Erzeugnisse, die auf einer Fläche von oft nicht mehr als 300 Yards im Durchmesser gewonnen werden. Ich bin überzeugt, kein Ort in der Welt kann so viele und mannigfaltige Pflanzen von luxuriösem Wuchs und vollendeter Gestalt aufweisen als die Oasen von Oman.

XIII. Feuerkugel über Dänemark am 8. Januar Aus einem Bericht des Herrn Dr. Neuber in Apenrade 1).

Die Feuerkugel, welche am 8. Januar 1840 Abends wohl im ganzen Lande (Dänemark, namentlich Schleswig) gesehen worden, wurde hier (Apenrade) zuerst 1) Mitgetheilt vom Hrn. Etaterath Schumacher in Altona.

234

7 Uhr 55 Minut. bemerkt, und zwar südlich von Castor und Pollux. Sie ging anscheinend durch das Zenit und verschwand in der Gegend von 5 im Schwan. Richtung war also von OSO. nach WNW. Ihre Größe wird verschieden angegeben, scheint aber doch einen Viertel- bis Drittelgrad nicht überstiegen zu haben. Ihr Licht war dem eines hellen Blitzes gleich und erleuchtete Alles umher mit Vollmondshelle. Anfangs war sie ohne Schweif, der sich aber bald bildete, feuerroth war und während seiner ganzen Dauer Funken sprühte. Man hat ihn auf 1½° geschätzt. Etwa 2½ bis 3 Minuten nach dem Verschwinden wurde ein heftiger Knall, wie der Donner eines schweren Geschützes gehört. Einige wollen nachher ein Knistern, wie das einer Rakete und darauf ein dumpfes Rollen gehört haben, was letzteres indess wohl nur durch den Nachhall in den hiesigen Waldungen entstand. So wenigstens kam es mir auf meiner Stube vor; denn ich selbst war leider nicht Zeuge der Erscheinung, habe aber deutlich den Knall gehört, und schätze dessen Dauer auf 8 bis 10 Secunden.

Hr. Dr. N. fügt diesem Bericht noch verschiedene Zeitungsnachrichten bei (aus Horsens, Ribe, Odenses, Nyborg, Strandbye (zwischen Faaborg und Assens), Flensburg, Altona u. a. O.), welche Alie im Wesentlichen mit dem Obigen übereinstimmen. Bei Sollingbroe sah ein Fuhrmann die Feuerkugel in viele kleine Stücke zerspringen, hörte darauf erst ein Knistern, dann einen starken Knall, nun einen minder starken und zuletzt ein donnergleiches Getöse. Die Zeit zwischen dem Zerspringen und dem Knall schätzt er auf drei Minuten. Nach dem Bericht eines Landmanns zu Stoltelund, etwa 2 Meilen nordwestlich von Flensburg, verstrich zwischen dem Verschwinden der Hauptkugel und dem Knall wohl. Die große Kugel hatte, nach der Wahreine Minute. nehmung Mehrer, einen Schweis von kleineren Kugeln hinter sich, und sah daher drachenartig aus. Nach dem

Erlöschen jeder einzelnen Kugel hörte man ein Zischen oder Knistern in der Luft. — Offenbar hat diese Feuerkagel, sagt Hr. Dr. N., eine große Höhe gehabt, da man sie von Horsens bis Altona gesehen hat, und gewißs ist, daß sie dem nördlichen Schleswig am nächsten war, da sie in unserer Nähe durch das Zenit gegangen ist. Aller Wahrscheinlichkeit nach ist sie auch über der Westsee (Nordsee) zersprungen, und daher haben wir keine Aussicht, von den ohne Zweifel gefallenen Meteorsteinen Kunde zu erhalten.

XIV. Alter Sternschnuppenfall. Aus einem Schreiben an Hrn. A. v. Humbo'ldt von Hrn. v. Boguslawski.

Breslau, 10. Oct. 1840

Aufmerksam gemacht durch den früheren glücklichen Fund meines Sohnes hat sein Freund, Hr. Dr. Jacobi, Privatdocent der Geschichte an der hiesigen Universität, bei eifrigem Studium in Pertz Monumenta Germania, I, p. 369, die gedachte merkwürdige Notiz gefunden. Die geschätzten Annales Fuldenses erzählen daselbst ad annum 855: » Mense vero Octobri, 16 Kalendas Novembres (i. e. am 17. October a. St.) per totam noctem igniculi instar spiculorum occidentem versus per aerum densissime ferebantur. «

Diese deutliche und merkwürdige Angabe, mit Ihrer denkwürdigen Beobachtung von 1799 zusammengestellt, ändert die Resultate, welche aus der von meinem Sohne aufgefundenen Nachricht hervorgegangen waren, nur wenig, wodurch die Vermuthung nur noch mehr bestärkt wird, dass alle diese Erscheinungen in der That zusammengebören. Sie giebt die jährliche Fortrückung der Länge

in der Opposition und zugleich nahezu die des niedersteigenden Knotens = +1',428, mithin die jährliche Verspätigung den & =34<sup>m</sup>,00 mittlere Zeit, woraus wieder die synodische Umlaufszeit =365<sup>d</sup> 6<sup>h</sup> 22<sup>m</sup>,79; die tropische =365<sup>d</sup> 6<sup>h</sup> 57<sup>m</sup>,57, und die siderische =365<sup>d</sup> 6<sup>h</sup> 37<sup>m</sup>,3 in rückläufiger Bewegung folgt, so wie die halbe große Axe der Bahn =1,0000357, d. h. nur um 720 geoge Meilen größer, als die der Erdbahn. Die Beobachtungen werden durch diese Elemente folgendermaßen das gestellt:

|           | Mittl: Berl. | Zeit. Länge.    | Beobachtete                |
|-----------|--------------|-----------------|----------------------------|
|           |              | ler o           | mittl. Berl. Zeit.         |
| .855 a. S | t. Oct. 16.  | 12h,4 27° 31′,5 | Oct. 16. 12h,4 1)          |
| 1366      | - 24.        | 13 ,9 39 41,2   | - 21. 15 ,9 <sup>2</sup> ) |
| 1799 n. S | t. Nov. 11.  | 20 ,4 49 59,5   | Nov. 11. 20 ,4 3)          |
| 1832      | - 12.        | 15 ,7 50 46,7   | - 12. 13 ,0 <sup>4</sup> ) |
| 1833      | - 12.        | 22 ,0 50 48,1   | - 12. 21 ,0                |
| 1834      | - 13.        | 4 ,4 50 49,5    | - 13. 21 ,3                |
| 1836      | - 12.        | 17 ,1 50 52,4   | - 13. 15 ,3 5)             |
| 1838      | - 13.        | 5 ,8 50 55,2    | <i>-</i> 13. 15 ,0         |
| 1339      | - 13.        | 12 ,1 50 56,7   | - 13. 12 ,7 <sup>6</sup> ) |

Die nächsten Oppositionen würden hiernach stat finden:

1840 Nov. 12. 18h,5 in 50° 58',1

drei Tage nach dem Vollmonde 5h 55 M ( Aufgg

1841 Novbr. 13. 0h,8 in 50° 59',5

am Tage nach dem Neumonde.

1842 Novbr. 13. 7h,2 in 51° 0',9

drei Tage nach d. ersten Viertel 15h 14m (Untge

- 1) Pertz, Monum. Germ. I, p. 369.
- 2) Script. rer. Bohem. II, p. 389.
- 3) A. v. Humboldt, Reisen, II, S. 284 s.
- 4) Astr. Nachr. XVI, No 381 S. 350, ermittelt v. Bessel.
- 5) Bei Breslau 1836 Nov. 13 15h,3, ist aber zu bemerken, dass d Hauptphase wohl auch schon am Nov. 12 stattgesunden haben kan aber wegen Regenwetter nicht wahrgenommen werden konnte.
- 6) Beobachtet zu Breslau.

de die Beobachtung von 1366 von der Rechnung abweicht, darf man doch wohl diese Erscheinung mit dazu gehörig halten, weil eine solche Perturbationswirkung wohl noch nicht als ungewöhnlich gelten kann. — Die Bemerkung in Poggendorff's Annalen, Bd. XXXXVIII S. 612, zu der Nachricht von 1366, dass danach diese Erscheinung am Tage stattgefunden haben müsse, erledigt sich wohl durch die richtige Uehersetzung der Worte: ab hora matutina usque ad horam primam, «, welche aus der Feder des geistlichen Chronisten nicht anders heißen können, als: von der Frühmette bis zur ersten Hora.

## XV. Notizen.

- 1) Platzregen zu Marseille. Nach einem Bericht des Hrn. Valz veranlasste am 21. Sept. 1839 ein Gewitter zu Marseille den stärksten Platzregen, den man je daselbst erlebte. Es sielen 40 Millimeter Wasser in 25 Minuten. La Cannebière, eine 30 Meter breite Strasse, mit einem Absall von 13 Millimeter auf das Meter, wurde ganz überschwemmt, und sührte 30 bis 35 Kubikmeter Wasser in der Secunde ab. (Compt. rend. T. X p. 199).
- 2) Irrlichter? Am Sonntage dem 22 Dec. 1839, zwischen 5 und 9 Uhr Abends, bei gelindem und regnigtem Wetter sah man zu Fontainebleau in mehren Strafsen der Stadt phosphorische Flammen aus schlammigen Pfützen aufsteigen. Beim Austreten aus dem Wasser, aus welchem sie sich zu erheben schienen, bewirkten diese Flammen ein Knistern (crépitation). Ueberall, wo man diese Erscheinung beobachtete, war die Luft mit einem starken Phosphorgeruch erfüllt, selbst bis zu einem ziemlichen Abstande von den Pfützen, aus denen die Flammen entwichen. Je mehr man das Wasser um-

rührte, desto bäusiger zeigte sich der phosphorische Schimmer (clartés phosphoriques). Mehre Tage zuvor hatta es geregnet. Am 22. Dec. selbst war es regnigt, sehr seucht, bedeckt und dunstig (lourd). (Bericht des Hrn. De la Selve, sous-intendant militaire, in den Compt. rend. T. X p. 202.)

3) Meerestemperatur über Untiefen. — Franklin und Jonathan Williams beobachteten zuerst den erkältenden Einsluss der Untiesen auf die Temperatur des Meeres, und A. v. Humboldt nebst John Davy bestätigten denselben. Seitdem glaubten die Physiker die Thatsache verallgemeinern zu können; sie hielten es sür vollkommen erwiesen, dass, ohne Ausnahme, das Wasser über Untiesen (hauts-fonds) kälter sey als auf ossen mem Meere. Dass indess die Regel auch Ausnahmen darbietet, mag solgende, auf der letzten Reise der Fregatte Venus beobachtete Thatsache bezeugen 1).

Am 14. Aug. 1838, als die Fregatte sich dem Archipel der Marquesas-Inseln näherte, wurde die Schiffswache, zum Theil geblendet durch die von der Meeressläche reslectirten Strahlen der untergehenden Sonne, eine neben der Insel liegende Sandbank zu spät gewahr; die Venus konnte ihren Lauf nicht schnell genug ändern; sie ging also gerade auf die Sandbank fort, und befand sich bald über einer Tiese von 6 bis 8 Faden (Brasses), während wenige Stunden zuvor noch in 200 Faden Tiese kein Grund zu erreichen gewesen war. Trotz dieser ungeheuren Tiesenänderung hatte sich die Temperatur nicht geändert, wie solgende Zahlen darthun:

1) Diese und die beiden solgenden Notizen sind genommen aus den Compt. rend. T. XI p. 298, aus dem Bericht über die auf dieser Reise gemachten wissenschaftlichen Arbeiten. — Die Reise der vom Capitain Du-Petit-Thouars besehligten Fregatte Venus dauerte 30 Monate, vom 29. Dec. 1836 bis zum 24. Juni 1839; sie ging von Brest aus nach Rio-Janeiro, um's Cap Horn, längst der VVestküste von Amerika herauf bis Kamtschatka, dann wieder hinab bis Valparaiso, von da quer durch den großen Ocean nach Taïti, Neu-Sceland, Van-Diemensland, und dann über das Cap der guten Hossnung zurück in die Heimath.

| Stunden.    | Temperatur des<br>Mecres. | Tiese (Brasses). |
|-------------|---------------------------|------------------|
| Mittag      | 26°,6 C.                  | Ueber 200        |
| 1.          | 26 ,7                     |                  |
| 2           | 26 ,7                     |                  |
| 3           | 26 ,8                     |                  |
| 4           | 26 ,8                     |                  |
| 5           | <b>26</b> , <b>7</b>      | Ueber 200        |
| 6           | <b>26</b> ,5              | 6 bis 8          |
| 7           | 26 ,5                     | 6 bis 8          |
| 8           | 26 ,5                     | Ueber 200        |
| 9           | 26 ,5                     |                  |
| 10          | 26,5                      |                  |
| 11          | 26 ,5                     |                  |
| Mitternacht | 00'5                      |                  |
| 1           | 26,5<br>26,5              |                  |
| 2           | 26 ,3                     |                  |
| 3           | •                         |                  |
| _           | 26 , <b>2</b>             | ,                |
| 4           | 26 ,2<br>96 3             |                  |
| 5           | 26 ,3                     |                  |
| 6           | 26 ,3                     |                  |
| 7           | 26 ,5                     | • •              |
| 8           | 26 ,5                     |                  |
| 9           | 26 ,5                     |                  |
| 10          | 26 ,6                     |                  |
| 11          | 26 ,6                     |                  |
| Mittag      | <b>26</b> , <b>7</b>      |                  |

Im Allgemeinen fand man indess auch auf dieser se das Wasser im ossenen Meere 1 bis 2 Grad wärals auf Rheden und über Sandbänken, bei Valpaund in der False-Bay (Cap der guten Hossnung) ar 4° C.

4) Höhe der Wolken. — Zur Messung derselben den zwei Methoden angewandt. Bei der ersten besich der Beobachter möglichst hoch auf einen Mast Fregatte, wartete bis ein vereinzeltes Gewölk oder Rand einer Wolke in die Verticale der Sonne kam. liesem Augenblick bestimmte er mittelst eines Reonsinstruments, folgweise die Depression des von der lke geworfenen Schattens unter den rationellen Ho-

Das Uebrige ist Sache der Rechnung. Die zweite Methode ist bekannter. Sie erfordert, dass man beobachte 1) den Zeitpunkt des Sonnenuntergangs, und 2) den Zeitpunkt, wo die Sonne aufhört die Wolke direct zu beleuchten, was letzteres wegen der plötzlichen Aenderung, welche diese in ihrer Helligkeit erleidet, nicht schwer hält. Endlich muss man für diesen letzten Zeitpunkt die Winkelhöhe und das Azimut der Wolke messen. Diese zweite Methode ist indes seltener einer Anwendung fähig, besonders ausserhalb der Tropen, wo ein dunstiger Horizont sast immer die Beobachtung des wahren Sonnenuntergangs verhindert.

Auf diese Weise ergab sich, dass sowohl über dem atlantischen als dem stillen Meere die Wolken in einer Höhe zwischen 900 und 1400 Metern schwebten. Die äuserste Gränze von 1400 wurde am 20. Febr. 1828 unter 13° 0′ S. und 109° 3′ W. beobachtet.

5) Tiefe, des Meeres. — Es wurden zwei Messurgen gemacht. Die eine am 5. April 1837 unter 57°0'S. und 85° 7' W. v. Paris, 185 Seemeilen westlich und 8 kg südlich vom Cap Horn, 140 Seemeilen von der nächsten Küste; bei vollkommener Meeresstille und schönem Wetter, fand man in 4000 Meter Tiefe noch keinen Grund. - Die zweite am 27. Juni 1837 auf der Südsee, unter 4° 32' N. und 136° 56' W., 230 Seemeilen südlich von den Bunker-Inseln, auch bei völliger Meeresstille, gab bei 3790 Meter Tiefe ebenfalls keinen Grund an. Beide Bestimmungen geschahen mittelst des Senkbleis, wobei die Tiefe aus der Länge und der Neigung der Schnur (oder vielmehr ihres sichtbaren Theils) in der Voraussetzung, dass sie auch unter dem Wasser geradlinig ausgespannt wäre, berechnet wurde. Die Untersuchung des wieder heraufgeholten Senkbleis zeigte, dass es den Grund in jenen Tiefen, den größten bisher gemessenen, noch nicht berührt hatte.

L Ueber das Maximum der VV irkung eines Nebendrahtes auf die Entladung der elektrischen Batterie; von Peter Riess.

Ich habe vor längerer Zeit einige merkwürdige Thatsachen mitgetheilt, die weiter zu verfolgen ich bis vor Kurzem durch Krankheit verhindert war. Aus den früher bekannt gemachten Versuchen 1) ergab sich, dass die Größe der Erwärmung, welche die Entladung einer elektrischen Batterie in dem Schliessungsdrahte erregt, von der Schliessung abhängt eines zweiten Drahtes, der in einiger Länge parallel neben dem Hauptdrahte ausgespannt, sonst aber durch einen Isolator (Glas, Luft) von ihm getrennt ist. Waren nämlich die Enden dieses Nebendrahtes durch ein Drahtstück verbunden, das die Elektricität weniger gut leitete als der Hauptdraht der Batterie, so wurde die Erwärmung im Hauptdrahte geringer gefunden als früher, und zwar zeigte sich in einzelnen Versuchen die Erwärmung um desto kleiner, je weniger leitend die Schliessung des Nebeudrahtes war. So lange aber die Enden des Nebendrahtes durch einen sehr vollkommen leitenden Draht oder gar nicht in Verbindung standen, war die Erwärmung im Hauptdrahte nicht von der verschieden, welche ohne Anwendung eines Nebendrahtes stattfand.

Zwischen den beiden extremen Fällen, in welchen der Nebendraht vollkommen metallisch oder gar nicht geschlossen ist, liegt aber eine continuirliche Reihe von zwar metallischen, aber immer unvollkommener werden-

<sup>1)</sup> Poggend. Annal. Bd. XXXXIX S. 393. Comptes rendus, 9 mars 1840.

den Schließungen; es muss die Frage entstehen, ob die beobachtete Einwirkung des Nebendrahtes auf die Entladung der Batterie eine isolirte an eine specielle Bedingung geknüpste Erscheinung, oder ob sie allgemein und nur der Stärke nach veränderlich mit der Schließung des Nebendrahtes ist. Ist dies letztere der Fall, so wird man, da die extremen Fälle der Schließung das Minimum der Wirkung zeigen, ein Maximum oder mehrere Maxima finden müssen, wenn man die Schließung des Nebendrahtes allmälig verschlechtert. — Zur Lösung dies ser Frage sind die solgenden Versuche angestellt worden, deren Resultat ich von Wichtigkeit für die Theorie der elektrischen Entladung halte.

Der Schliessungsbogen der elektrischen Batterie enthielt die in der früheren Mittheilung angegebenen wesentlichen Stücke, nämlich: mein größeres Luftthermometer mit einem 143",5 langen Platindraht (rad. 0",041) und eine flache Spirale aus ungefähr 13 Fuss eines 0",55 dicken Kupferdrahtes bestehend. Dieser Spirale stand parallel die ihr ganz ähnliche Nebenspirale in I Linie Entfernung gegenüber, und war zum Uebersluss von ihr durch eine Glasscheibe getrenut. Die Enden der Nebenspirale setzten in zwei (5'8" und 6'8") lange Kupferdrähte von 0",55 Dicke fort, welche mit Schraubenklemmen endigten, die in eingeschlifsenen Rinnen einen dünnen Draht ohne Quetschung festhalten konnten. einem großen, aus Glasröhren bestehenden Rahmen waren ungefähr 600 Fuss eines 0",1577 dicken Neusilberdrahts in 59 Windungen aufgewunden, von welchem beliebige Längen mit den Klemmen eingefasst und so zur Schliessung der Nebenspirale benutzt werden konn-In der ersten Versuchsreihe, bei welcher kein

<sup>1)</sup> Dieser lange Neusilberdraht ist mir ganz untadelhast aus der Fabrik des Hrn. Ab eking hierselbst geliesert worden. Da der in meinen srüheren Abhandlungen gebrauchte Draht aus der Fabrik des Hrn. Henniger bedeutend spröder war, und sich nicht zu solcher Länge

Neusilberdraht angewendet wurde, waren die Drahtenden der Nebenspirale durch ein kurzes silberplatirtes Kupferblech in Verbindung gesetzt worden. Bei den folgenden Reihen wurde die Nebenspirale durch immer größere Längen Neusilberdraht geschlossen. — Um eine klare Anschauung der Versuche zu geben, sind in der ersten Tabelle die beobachteten Erwärmungen vollständig mitgetheilt, welche ich nicht in größerer Anzahl nehmen zu müssen glaubte, da den daraus abgeleiteten Werthen für die Einheit der Ladung keine absolute Gültigkeit beigemessen werden soll. In den folgenden Tabellen wird es genügen, nur diese abgeleiteten Werthe anfzuführen. Die Einheit der Elektricitätsmenge wurde durch das Ueberspringen des Funkens der Maassflasche durch den Zwischenraum von ½ Linie bestimmt ¹).

ausziehen ließ, so untersuchte ich die elektrische Verzögerungskraft des neuen Drahtes, fand dieselbe indels von der des früher gebrauchten Drahtes sehr unbedeutend abweichend. Siehe unten.

1) Dem Leser, der meinen elektrischen Abhandlungen genauer zu folgen veranlasst ist, bemerke ich, dass die Maassflasche von hier ab eine veränderte Einrichtung besaß. Früher waren, wie gewöhnlich bei der Lane'schen Flasche, die Kugeln, zwischen welchen der Funke überspringt, fest angeschraubt, so dass die Entladung immer an demselben Punkte der Kugeln stattfand. Fanden sich diese Stellen nach einiger Zeit oxydirt, so wurden, wie ich angegeben, die Beobachtungen unsicher, weil durch späteres Ueberspringen des Funkens die angenommene Elektricitäts-Einheit vergrößert war; ich war gezwungen die Kugeln zu poliren und nach längerer Zeit durch neue su ersetzen. Ich hatte später die Kugeln vergolden lassen, ohne hierdurch einen sonderlichen Vortheil zu erlangen. In der neuen Einrichtung sind die Kugeln (von 10" Durchmesser) nicht aufgeschraubt, sondern jede derselben ist auf einen verticalen, sehr sorgsam abgedrehten Zapfen ausgesteckt, um den dieselbe gedreht werden kann. Von jeder Kugel kann deshalb ein ganzer größter Kreis benutzt werden, die Funken zu empfangen, und man wird sich derselben auch bei fleisigem Experimentiren eine geraume Zeit hindurch bedienen können, che sie einer neuen Bearbeitung zu unterwersen wären.

Erwärmung eines Luftthermometers im Schliefsungedrahte.

| Flaschen-Elektrici- | _ 、  |                   | Die 1         | Die Nebenspirale               | pirale       | geschlossen |          | durch ] | Nearille | erdraht  | won d | Neusilberdraht von der Länge (Par. Fuls).                                | e (Par  | . Fuß        |       |            | Nchen- |
|---------------------|------|-------------------|---------------|--------------------------------|--------------|-------------|----------|---------|----------|----------|-------|--|---------|--------------|-------|------------|--------|
| ing to              | ٦.   | 2,4               | 4'8.          | 0.  2'.4.  4'8.  9',8.  19',7. |              |             | 39',4,   | 59,3.   | 88,7     | 138′.    | 187,3 | 29,6,39,4, 59,3, 388,7, 138', 187',3 236',6,285',9,384',5,1483', 581',7. | 285',9. | 384',5.      | 483'. | 581′,7.    | offen. |
| 69                  | 11,8 | 9,4               | 8,4           | 6,4                            | 6,3          | 6,0         | 40<br>40 | 6,3     | 59<br>12 | 9,7      | 1,8   | 8,5  | 80,     | 9,4          | 9,4   | 6'6        | 11,4   |
| - to                | 14,7 | 122<br>122<br>124 | 10,4          | 80<br>60                       | an q         | 4,4         | 000      | 9,6     | 0        | ان<br>ان | 10,7  | 0,11   | 6,11    | त्य <u>।</u> | 72,7  | 15.<br>15. | 15,1   |
|                     | 12.1 | 10.4              | ည် ထ<br>နှင့် | 6.6                            | 2 45<br>5 45 | # 45<br>20  | y co     | 000     | 0,00     | 5 eq     | 5 G   | 5 C  | 4 0.    | 6 C          | 10.5  | 10.9       | 12,1   |
| 100                 | 15,5 | 33                | 10,9          | ( OQ                           | 60           | 2           | 20       | 4       | 5.0      | 10.5     | 17    | 11.6   | 12,0    | 12.7         | 13,5  | 13.5       | 15,2   |
| 18                  | 19,2 | 15,1              | 3             | 11,3                           | 10           | 68          | 8,6      | 10      | 12,2     | 13       | 13,5  | 14,8   | 14,7    | 15,3         | 16,5  | 17,5       | 19,4   |
| warmung für Ein-    |      |                   |               |                                |              |             |          |         |          | Γ        |       |  |         |              |       |            |        |
| 99:                 | 0,31 | 0,25              | 0,21          | 0,31 0,25 0,21 0,17 0,16       | 0,16         | 0,15        | 0,16     | 0,168   | 0,19     | 0,206    | 0,219 | 0,227  | 0,234   | 0,25         | 0,26  | 0,27       | 0,31   |
| d. größten Erwärm.  | 100  | 81                | 20            | 18                             | 25           | 8           | 52       | 54      | 61       | 98       | 11,   | 73   | 92      | 18           | 84    | 87         | 100    |

Die Erwärmungen für die Einheit der Ladung sind nach der Relation  $\theta = a \frac{g^2}{\epsilon}$  abgeleitet; in der letzten Horizontalreihe sind die einzelnen Werthe in Theilen der größten Erwärmung, die bei ganz vollkommener Schliesung der Nebenspirale stattsand, angegeben. gemeine Gang der Erscheinung ist klar. Während in die Schliessung der Nebenspirale, die zu Ansang nur aus Kupfer bestand, fortwährend größere Längen des Neusilberdrahtes eingeschaltet werden, wird im Schliessungsdrahte der Batterie eine immer geringere Erwärmung gefunden; diese erreicht bei einer gewissen Länge den kleinsten Werth, und nimmt dann, obgleich sehr langsam, Die Erwärmung, die bei vollfortwährend wieder zu. kommener Schliessung 100 war, ist bei Einschaltung von 30 Fuss Neusilberdraht in die Nebenspirale unter die Hälfte gesunken, bei weiterer Verlängerung des Neusilberdrahtes nimmt dieselbe zu, und hat bei 582 Fuss wiederum den Werth 87 erreicht. Der anfängliche Werth 100 würde sich erst bei sehr großer Verlängerung des Neusilberdrahtes wieder finden, für deren Gränze die letzte Reihe, in welcher die Nebenspirale offen stand, genommen werden kann. Ich habe mich hier und bei allen Versuchen versichert, dass zwischen den angegebenen Punkten kein Wechsel stattfindet, es ergiebt sich daher:

Ein neben dem Schliessungsdrahte der elektrischen Batterie befindlicher metallisch geschlossener Draht wirkt nach Maassgabe seiner Schliessung auf die Batterieentladung verzögernd ein. Wird die Schliessung des Nebendrahtes progressiv verlängert, so nimmt die Einwirkung desselben zu, erreicht ein Maximum, und nimmt von dort fortwährend wieder ab.

Diess merkwürdige Resultat findet eine Erklärung in der Vorstellungsweise, die mich zur Auffindung die- • ser Klasse von Erscheinungen geführt hatte, Es wurde

die Batterieentladung als aus partiellen Entladungen zusammengesetzt angenommen, von welchen jede in den Nebendrahte einen elektrischen Strom erregt, der bei besserer oder schlechterer Leitung eine kürzere oder Imgere Zeit hindurch besteht. Das Verschlechtern der Leitung des Nebendrahtes bewirkt ein längeres Bestehen des Nebenstromes, so dass eine Partialentladung der Betterie eintreten kann, während der von der vorhergehenden Entladung erregte Nebenstrom noch fortbesteht (Diese Annalen, Bd. XXXXIX S. 397.) Je weiter der erste Nebenstrom in die Dauer der zweiten Batterieentladung eingreift, desto stärker muss seine Einwirkung auf dieselbe seyn; die Verminderung der Erwärmung nimmt zu mit Verschlechterung der Leitung des Nebendrahtes. Denkt man sich aber den Punkt erreicht, an welchen der erste Nebenstrom die ganze Zeit der zweiten Batterieentladung ausfüllt, so wird eine längere Dauer desselben von geringerem Einflusse seyn, als ein anderer diesem Einstusse entgegenwirkender Umstand. Man weiß, dass die Kraft eines elektrischen Stromes (zu erwärmen, magnetisch zu wirken) vermindert wird durch Verlängerung der Leitung die er zu durchlaufen hat, und ein so geschwächter Strom muss auch nothwendig die hier betrachtete Einwirkung weniger kräftig äußern. So lange die Dauer des Nebenstromes die Dauer der partiellen Batterieentladung nicht erreicht hat, wird die Schwächung des Stromes überwogen durch die längere Zeit, in der z er auf den Hauptstrom einwirkt; erst nach der oben angegebenen Gränze, die das Maximum der Einwirkung des Nebendrahtes giebt, wird mit progressiver Verlängerung der Nebenschliessung die immer schwächer werdende Einwirkung desselben merkbar seyn. Der geschlossene Nebendraht hat hiernach unter zwei verschiedenen Bedingungen die kleinste Einwirkung auf die Entladung der \*Batterie. Während das erste Minimum der Einwirkung des Nebendrahtes, bei ganz vollkommenem Schluss, da-

Z

1

durch entsteht, dass die Entladung keinen Strom im Nebendrahte vorfand, entsteht das zweite Minimum bei sehr unvollkommenem Schluss, indem der vorgesundene Strom za schwach ist, seine Einwirkung bemerkbar zu machen. Es sind hier, der Einfachheit wegen, nur die beiden ersten Partialentladungen der Batterie betrachtet worden, das Gesagte gilt indess auch sür alle solgenden in erhöhtem Maasse. Da nämlich die zweite Partialentladung gegen die erste verzögert worden durch Einfluss des ersten Nebenstromes, so wird der zweite Nebenstrom länger dauern als der erste, in die dritte Partialentladung weiter eingreifen und dieselbe noch bedeutender verzögern können. Diess findet auch weiterhin statt; jede Partialentladung wird durch Einfluss des Nebenstroms gegen die unmittelbar vorhergehende verzögert seyn. -Eine nothwendige Folge dieses Mechanismus ist, dass die Erwärmung, welche die Batterieentladung im Schliesungsdrahte erregt, zwar durch Einwirkung des Nebendrahtes sehr geschwächt, niemals aber gänzlich wird aufgehoben werden können. Die Erwärmung des Schliessungsdrahtes ist der Totalessect aller partiellen Entladungen der Batterie, durch Einwirkung des Nebendrahtes können wir die Partialentladungen beliebig verzögern, mit Ausnahme der ersten Entladung, bei welcher der Nebendraht noch keinen Strom führt. Auch bei der günstigsten Anordnung des Apparats wird daher die erwärmende Wirkung der ersten Partialentladung vorhanden seyn. - Die Veränderungen, welche die Erwärmung im Hauptdrahte durch die Einwirkung des Nebendrahtes in der oben mitgetheilten Tabelle zeigt, sind dieselben, welche Ladung der Batterie man auch anwenden und von welcher anfänglichen Erwärmung man hiernach ausgehen Man findet, wenigstens bei den Extremen der Ladung, die ich versucht habe, stets dieselben Verhältnisse, welche die Erwärmungen für die Einheit der Ladung zei-Ganz anders aber verhält es sich, wenn die anfängliche Erwärmung nicht durch die Ladung der Batterie, sondern durch die Beschaffenheit des Schließungsdrahtes selbst bestimmt wird. Alsdann ist der Gang der Verminderung wie der relative Werth der kleinsten Erwärmung gänzlich verändert, und zwar findet man, daß ein bestimmter Nebendraht mit seinen Schließungen die Erwärmungen des Hauptdrahts desto weniger zu ändern vermag, je geringer die anfängliche Erwärmung (bei volkommen geschlossenem Nebendraht) war.

Als Beleg hierzu dient die folgende Reihe, in welcher der Hauptschliessungsdraht der Batterie durch einen 7" 5" langen Platindraht (rad. 0",023) verlängert worden.

|   |              | dra                 | aht von    | der Li     | . •                  |                      |
|---|--------------|---------------------|------------|------------|----------------------|----------------------|
|   |              |                     |            | -          | 236′,6.              |                      |
| Erwärm. f. Einheit d. Ladung<br>Dies. in Theil. größt. Erw. | 0,153<br>100 | 0,12 <b>5</b><br>82 | 0,12<br>78 | 0,12<br>78 | 0,1 <b>39</b><br>91. | 0,151<br><b>99</b> . |

Als in der früheren Versuchsreihe die anfängliche Erwärmung 0,31 war, wurde diese durch Schließung der Nebenspirale mit 29',6 Draht am stärksten, und zwar im Verhältniss 100 zu 48 vermindert, während hier die anfängliche Erwärmung 0,153 durch 69 Fuss Draht nur von 100 auf 78 gebracht werden konnte. Auch war früher bei Schließung mit der größten Drahtlänge erst der Werth 87 erreicht, während hier bei derselben schon wieder die anfängliche Erwärmung gefunden wurde. Diess Resultat bat nichts Auffallendes. Frühere Versuche ergaben, dass ein desto stärkerer Nebenstrom erregt wird, ein je größerer Theil des Hauptdrahtes auf den Nebendraht einwirkt, und dem stärkeren Nebenstrome müssen wir auch die stärkere Wirkung auf die Entladung zuge-Nun hatten wir in den beiden angeführten Versuchsreihen dieselbe Länge des Hauptdrahts, 13 Fuss Kupferdraht, welche auf eine gleiche Länge des Nebendrahts einwirkte. Offenbar aber machten diese 13 Fus sungsbogens aus in der ersten Versuchsreibe, als in der zweiten, in welcher der Schliessungsbogen durch den dünnen Platindraht so bedeutend verlängert war. Man muß bedenken, dass dieser 7" 5" lange Platindraht die Entlading der Batterie so veränderte, wie es ein Kupserdraht 0",55 dick von 568 Fuss Länge gethan haben würde.

Nach diesen Versuchen lassen sich nun leicht die Mittel übersehen, durch welche die Erwärmung in einem ganz bestimmten Schliessungsdrahte durch Wirkung eines Nebendrahtes möglichst vermindert werden kann. Es werden dieselben Mittel seyn, die zur Erregung des krästigsten Nebenstromes gebraucht werden: Näherung des Nebendrahtes an den Hauptdraht und größte Ausdehnung des Theils des Nebendrahtes, der von dem Hauptdrahte erregt wird. Sind Haupt- und Neben-Draht schon einander sehr nahe, so wird durch größere Näherung nicht verhältnissmässig gewonnen, wie diess in den füheren Versuchen über Erregung des Nebenstromes gezeigt worden; man wird daher dazu schreiten, den wirksamen Theil des Hauptdrahtes zu vergrößern. solgenden drei Versuchsreihen zeigt sich der Einsluss einer solchen Verlängerung des Theils des Nebendrahtes, der von dem Hauptdrahte eine Einwirkung erfährt.

Ich liess zwei neue Spiralscheiben versertigen, den früheren ähnlich, nur von größerer Ausdehnung. Jede derselben, enthielt 53½ Fuß Kupferdraht von ¾ Linie Dicke und bestand aus 31 Kreisen von welchen der kleinste 9,7 der größte 68,3 Linien Halbmesser hatte. Der Schließungsbogen der Batterie wurde nun so zusammengesetzt, daß unmittelbar vom Entladungsapparat ein 2'7" langer 1¾ Linie dicker Messingdraht zu der großen Hauptspirale führte, diese durch einen kurzen Kupferdraht mit dem Platindraht des Thermometers in Verbindung stand, der andererseits mit der kleinen Hauptspirale verbunden war, deren freies Ende zu dem ab-

leitenden Kupserstreisen führte. Einer jeden der beiden Spiralscheiben stand die zugehörige Nebenspirale in der Entsernung von 2 Lin. gegenüber (die srüher gebrauchte Entsernung von 1 Linie war bei den großen Spiralscheiben nicht gut anwendbar). Es wurden nun zuerst die Enden der kleinen Nebenspirale durch die srüher bezeichneten Kupserdrähte verlängert, die mit ihren Klemmen ein Stück des langen Neusilberdrahtes einsasten, und so die Nebenspirale schlossen.

Erwärmung des Luftthermometers im Schliessungsdraht.

| •        | kleine Nebenspirale geschloss. d. Neusilberdraht v. Länge<br>0  9',9   19,7   29,6   39,4   59,2   98,6   187,3   285,9   571,9 | Neben-<br>spirale<br>offen. |
|----------|---|-----------------------------|
| Erwärmu  | ng für Einheit der Ladung<br>0,21 0,18 0,17 0,16 0,17 0,184 0,188 0,207 0,209  0,21   |                             |
| Dieselbo | in Theilen der größten Erwärmung<br>100   86   81   76   81   88   90   99   99   100   |                             |

Die Wirkung der Nebenspirale auf die Entladung isthier so schwach, dass im Maximum derselben die Erwärmung im Hauptdrahte nur im Verhältnis 100 zu 76 vermindert ist. Aber es sind auch nur 13 Fuss Kupferdraht
vom Hauptdrahte wirksam, und der erregte Nebenstrom
vermag schon bei Schliesung der Nebenspirale durch
286 Fuss Neusilberdraht die Entladung fast nicht mehr
zu ändern. In der folgenden Versuchsreihe wurde die
große Nebenspirale mit den beiden Kupferdrähten versehen und durch den Neusilberdraht geschlossen. Hier
wirken 53½ Fuss des Hauptdrahts auf den Nebendraht,
und die daher rührende Verminderung der Erwärmung
ist sehr bedeutend.

187

Ermung des Luftthermometers im Schliessungsdraht.

| Die große Nebenspirale<br>geschlossen, durch Neusilber-<br>draht von der Länge: |       | Erwärmung in<br>Theilen der<br>größt. Erwärmung. |
|---|-------|--|
| 0   | 0,21  | 100  |
| 9',9  | 0,12  | 57   |
| 19,7  | 0,088 | 42   |
| 29,6  | 0,066 | 31   |
| <b>59</b> , <b>2</b>  | 0,059 | <b>28</b>  |
| 78,9  | 0,052 | 25   |
| 118,3   | 0,055 | 26   |
| 187,3   | 0,059 | 28   |
| 285,9   | 0,066 | 31   |
| 384,5   | 0,075 | 36   |
| 483,0   | 0,084 | 49   |
| 571,9   | 0,092 | 44   |
| Nebenspirale offen  | 0,21  | 100  |

elbe Erwärmung 0,21, die in der vorigen Tabelle im Verhältniss 100 zu 76 vermindert werden konnte, ier von 100 auf 25 gebracht, welcher Maximumwirdes Nebendrahtes die Schliessung mittelst 78,9 Fuss ilberdraht entspricht. Bei weiterer Verlängerung Drahtes nimmt die Erwärmung so ausnehmend langzu, dass dieselbe bei 571,9 Fuss erst wieder auf estiegen ist. Nach der Schliessung durch diese beende Länge müssen noch eine Menge progressiv verchterter Schliessungen hinzugedacht werden, ehe die irmung 100 erreicht wird, die bei offener Nebenle statifindet. Dieser Gang der Erscheinung ist eine wendige Folge des sehr starken Nebenstromes, der er großen Nebenspirale erregt wird. Derselbe ist edeutend, dass schon bei sehr geringer Ladung, z. B. n die Elektricitätsmenge 6 in 4 Flaschen angehäuft len, eine starke Erschütterung gefühlt wird, wenn die Nebenspirale mit den Armen schliesst. er Stärke des Stroms ist es beizumessen, dass die imumwirkung des Nebendrahtes erst bei einer viel längeren Schliesung desselben eintritt, als es früher Fall war (78,9 Fuss statt 29,6); denn eine je größ Zahl der Partialentladungen verzögert werden, um d später muß die Bedingung für den Wendepunkt ein ten, dass der Nebenstrom während der ganzen Zeit Entladungen stattfindet.

Man kann die Erwärmung in dem bisher gebraten Hauptdrahte noch bedeutender verringern, wenn beiden Nebenspiralen zur Wirksamkeit gebracht wer indem man zwei sich folgende Enden derselben (die mit einander verbundenen Enden der Hauptspiralen sprechen) verbindet und die beiden andern Enden den Neusilberdraht schliesst.

Erwärmung des Luftthermometers im Schliessungsdra

| Die verbundenen<br>geschlossen durch<br>draht von der | Neusilber- die Einheit der |     |
|---|----------------------------|-----|
| 0   | 0,21                       | 100 |
| 9',9  | 0,105                      | 50  |
| 19,7  |                            | 36  |
| 39,4  | 0,051                      | 24  |
| 78,9  |                            | 24  |
| 98,6  |                            | 21  |
| 138   | 0,042                      | 20  |
| 187,3   |                            | 22  |
| 285,9   |                            | 26  |
| 384,5   | •                          | 30  |
| 571,9   |                            | 38  |
| Nebenspirale  | offen 0,21                 | 100 |

Hier ist die anfängliche Erwärmung 0,21 in dem hältnisse 100 zu 20 verringert worden bei der Sclfsung der Nebenspirale durch 138 Fuss Neusilberdi im weiteren Fortgange ist das Steigen der Wärme langsam, dass bei 571,9 Fuss erst der Werth 38 erre wird. Es ist zu bemerken, dass ein geringer Werth Erwärmung bei dem Maximum der Wirkung des Nel

drahts stets verbunden ist mit einem anfänglich sehr schnellen Sinken der Erwärmung bei Einschaltung geringer Längen Neusilberdraht, und einem später sehr langsamen Steigen der Erwärmung bei fortschreitender Verlängerung der Schließung. Dabei ist indess, wie oben bemerkt worden, der Gang der Erscheinung gänzlich verändert. Während z. B. in der vorletzten Tabelle den Einschaltungen von 9,9 und 19,7 Fuss Neusilberdraht die Erwärmungen 57 und 42 entsprechen, wird die kleinste Erwärmung 25 bei 78,9 Fuss gefunden; hingegen in der letzten Tabelle entsprechen den ersten beiden Schliesungen die Erwärmungen 50 und 36, aber der geringste Werth 20 wird erst bei 138 Fuss Draht erreicht. Es solgt aus diesen Versuchen:

Das Maximum der Wirkung eines Nebendrahts auf die elektrische Entladung, welches durch Verlängerung der Nebenschliessung erreicht wird, ist um desto größer, ein je größerer Theil des Hauptdrahtes auf den Nebendraht einwirkt. Zugleich aber ist zur Erreichung dieses Maximums eine um so längere Schliesung des Nebendrahtes erforderlich.

Ich habe oben die Vermuthung ausgesprochen, dass auch bei der denkbar günstigsten Einrichtung des Appatats die Wirkung auf die Batterieentladung nie so stark werden kann, als dass nicht mit seinen Instrumenten noch einige Erwärmung im Schließungsdrahte bemerkt werden könnte. Das zuletzt gesundene Verhältniss der kleinsten Erwärmung zur ansänglichen ist indess zu bedeutend, und nuss größtentheils einem andern Umstande zugeschrieden werden. Der Platindraht im Thermometer, der nienals auf den Nebendraht vertheilend wirken kann, ist zu lang im Verhältniss zum ganzen Schließungsdrahte; lurch Verkürzung desselben wird sich die Wirkung des Nebendrahtes noch bedeutend steigern lassen. Da eine olche Verkürzung die Empfindlichkeit des Lustthermoneters und dadurch die Sicherheit der Beobachtung ver-

mindert, so habe ich mich zu den folgenden Versuchen eines Metallthermometers bedient. Ich theile diese Versuche aussührlich mit, da sie wenig Sorgsalt verlangen, und das Breguet'sche Thermometer, wie es sich in Vieler Händen befindet, sehr leicht zu dieser Untersu-

chung eingerichtet werden kann.

In der Axe einer empfindlichen thermometrischen Spirale von Breguet 1) (bei Erwärmung der umgebenden Lust um 1° R. ging der Zeiger derselben durch 22 Bogengrade) wurde ein geradliniger Platindraht von 61,5 Linien Länge und 0",040 Radius unverrückbar befestigt, und mittelst dicker Metallfortsätze und Schrauben in den Schliessungsbogen der Batterie eingeschaltet. Man bedeckt das Instrument mit einer Glasglocke, und wartet bis der am unteren freien Ende der Thermometer-Spirale besestigte Zeiger einen sesten Stand auf der Kreistheilung eingenommen; entladet man nun die Batterie, so erwärmt sich der Platindraht in der Axe der Spirale und theilt dieser seine Wärme mit, der Zeiger durchläuft eine Anzahl Grade, und kehrt sogleich, da das große Lustvolumen unter der Glocke die Spirale schnell wieder abkühlt. zu seinem früheren Stande zurück. kann hiernach viele Versuche in kurzer Zeit hinter einander anstellen. Die Geschwindigkeit der Bewegung des Zeigers und die Kleinheit der Kreistheilung (mit rad. von 14 Linien) lässt gewöhnlich keine genauere Beobachtung als auf ganze Grade zu, welches indess bei der Empfindlichkeit der Spirale genügend ist. Bei den solgenden Versuchen war der Schliessungsbogen möglichst einfach, auf die große Spiralscheibe mit 53½ Fuß Kupferdraht folgte der Platindraht im Metallthermometer, und sodann ein Kupferdraht von 20 Zoll Länge und 0",67 Dicke, der zu dem ableitenden Kupferstreifen führte. Die Nebenspirale stand der Hauptspirale in 2 Linien Entfernung gegenüber; die Schließung der Nebenspirale durch verschiedene Längen Neusilberdraht geschah in derselben Weise wie früher.

<sup>1)</sup> Im Mai 1840, vor Construirung des obigen Apparats, habe ich bei Hrn. Breguet in Paris ein ähnliches, nur sehr complicirtes Thermometer für galvanische Ströme gesehen. Es bestand im VVesentlichen aus zwei thermometrischen Spiralen, von welchen eine jede ihrer ganzen Länge nach von einer Spirale aus Platindraht umgeben war. Die beiden Platinspiralen (aus verschieden dickem Drahte) waren mit einander verbunden, und dienten zur Leitung des Stromes.

Erwärmung eines Metallthermometers im Schliefsungsdrahte.

achtungen genügend wieder. Bemerkenswerth ist, daß die Erwikranagen für die stärkein Ladangen, welche bei dem Luftthormometer, wie ich früher angeführt, der Erkaltung durch die Glaakngel wegen, stets etwas zu klein ansfallen, hier mit denen bei geringer Ladung besser übereinstimmen. Die Anzeige des Metalithermometers ist überall so schnell, daß ein von der Spirale sehr entscrate Glaaglocks denselben Einflaß zusent, die Erwikranung mag klein oder groß seys. 1) Die Erwärmungen für die Kinheit der Ledung sind wie früher nach der Formel  $\theta\!=\!a\frac{K}{\epsilon}$  berechnes und geben die Book-

In dieser Versuchsreihe war der Schliessungsdraht offenbar besser leitend als irgend früher; statt des sonst überall vorhandenen Platindrahts, von 143,5 Linien Länge, war hier nun ein fast eben so dicker Draht von 61,5 Linien Länge gegenwärtig; zugleich wirkten 53½ Fuß des Hauptdrahts auf die Nebenspirale ein. In Folge hiervon sind alle Einschaltungen des Neusilberdrahts von starker Wirkung, und die anfängliche Erwärmung wird in dem Verhältnisse 100 zu 14 und noch bedeutender vermindert. Eine geringere Erwärmung als 0,078 wurde bei Einschaltung von 200 Fuss Neusilberdraht bemerkt, die sich am Instrumente nicht mehr genau bestimmen Mit dem schnellsten Sinken der Erwärmung und liefs. der größten Verminderung derselben ist hier, in Bestätigung des oben Gesagten, auch das langsamste Steigen der Erwärmung verbunden, das überhaupt beobachtet worden. Bei der längsten Schliessung der Nebenspirale (mit 571,9 Fuss Draht) zeigt sich die Erwärmung noch immer in dem bedeutenden Verhältnisse 100 zu 28 vermindert. Wie beiläufig bemerkt werden kann, fand sich eine fast gleiche Verminderung (im Verhältnis 100 zu 27) als die Nebenspirale entfernt und der Hauptspirale ein Blatt unächten Silberpapiers gegenübergestellt war. Die letzte Reihe der Erwärmungen bei geöffneter Nebenspirale erreicht nicht ganz die Werthe der ersten bei vollkommen geschlossener Spirale, und die früher gefundene Erwärmung 0,57 wurde erst wieder erreicht, als die Nebenspirale entfernt war. Wahrscheinlich isolirte die Siegellackschicht, welche zwischen den Windungen der Nebenspirale in einer Breite von 1,9 Linie lag, nicht absolut, und die Spirale konnte, auch wenn ihre Enden keine metallische Verbindung hatten, nicht als ganz offen angesehen werden. Bei Anwendung des Lustthermometers in den früheren Versuchen hatte ich diess nicht bemerkt, welches wohl grösstentheils der geingen Empfindlichkeit dieses Instruments zuzuschreiben ist.

Es sind noch einige Versuche übrig, deren Beschreibung ich bis hierher verspart habe, um nicht die Darstellung zu unterbrechen. Ob die Art der Entladung der Batterie Einsluss auf die Wirkung des Nebendrahtes habe, wurde durch folgenden Versuch ausgemacht. Der bisher angewandte Apparat entlud die Batterie auf die Weise, dass ein ungleicharmiger Wagebalken, frei gelassen sich um seine Zapfen drehend, mit seinen Enden zwei feststehende Kugeln gleichzeitig und innig be-Dieser Apparat wurde nun fortgenommen und durch zwei kleine Kugeln ersetzt, die eine Linie von einander entfernt standen, zwischen welchen der Entladangsfunke übersprang. Der Schliessungsbogen war von der Einrichtung wie er zu den Versuchen der ersten Tabelle (Seite 180) gedient hatte. Als die Enden der klei-, nen Nebenspirale nicht verbunden waren, ergab das Luftthermometer bei der Selbstentladung der Batterie (die aus vier Flaschen bestand) die Erwärmung 12,0 und 12,5; als diese Enden durch 39,4 Fuss Neusilberdraht verbunden waren, die Erwärmung 6,4 und 6,8. Erwärmung ist daher im Verhältnis 100 zu 53 vermin-Die obige Tabelle ergiebt für dieselbe dert worden. Schliessung, bei Anwendung des gewöhnlichen Entladungsapparats, die Verminderung der Erwärmung 100 zu Die Art der Entladung, wenn sie nur immer dieselbe bleibt, hat keinen Einsluss auf das Verhältniss der im Schliessungsdrahte erregten Erwärmungen.

Die Verminderung der Erwärmung im Hauptdrahte ist hier überall durch Schliessung der Nebenspirale mittelst Neusilberdraht bewirkt worden; man kann aber denselben Essect mit Platin-, Eisen- oder Messingdrähten

hervorbringen, welche in großer Länge und Dünne überall käuslich vorräthig sind. Hier nun fragt es sich, ob der Neusilberdraht mit dem ganzen Werthe seiner Verzögerungskraft 1) wirkt, so dass sogleich die Dimensionen eines äquivalenten Drahtstücks aus beliebigem Metall augegeben werden können. Zuvörderst wurde der Verzögerungswerth des Neusilbers aus dem zu Anfange angegebenen Grunde auf's Neue bestimmt. Ich schaltete hierzu das kleine Lustthermometer mit einem Platindrabt von 59",25 Länge (dies. Anual. Bd. XXXXV S. 7) in den Schliessungsbogen ein und stellte drei Versuchsreihen an, in welchen Platindrähte von verschiedener Länge zum Schliessungsdrahte hinzugesetzt waren. Die aus diesen Reihen entwickelten Erwärmungen für die Einheit der Ladung ergaben die Constanten in der allgemeinen Gleichung für die elektrische Erwärmung und die darnach berechneten Beobachtungen folgendermassen:

$$\Theta = \frac{0.3632}{1 + 0.00669 \lambda}$$

|  | •           |                       |            |
|--|-------------|-----------------------|------------|
| Länge des eingeschalteten<br>Platindrahts λ. |             | nung des<br>meters O: | Differenz. |
| ,  | Beobachtet. | Berechnet.            |            |
| 35‴,75                                       | 0,29        | 0,293                 | 0,003      |
| <b>87 ,62</b>                                | 0,23        | 0,229                 | +-0,001    |
| 143 .5                                       | 0.184       | 0.185                 | -0.001.    |

Der Radius des eingeschalteten Platindrahts war 0",04098, die Gleichung zur Bestimmung der Verzögerungskraft x des Metalles irgend eines Drahtes von der Länge  $\lambda$  dem Radius  $\varrho$  ist daher:

$$\Theta = \frac{0,3632}{1 + \frac{0,0000112 \, \lambda x}{\varrho^2}}.$$

1) Ich erinnere daran, dass Verzögerungskraft in Bezug auf die Erwärmung im Schließungsdrahte der elektrischen Batterie dasselbe bezeichnet, was in Bezug auf die magnetische VVirkung des galvanischen Schließungsdrahts Leitungswiderstand genannt wird.

Es wurde ein Stück des zu untersuchenden Neusilberdrahtes von der Länge 173",5 dem Radius 0",07788 zum Schließungsdrahte hinzugesetzt, und aus einer Beobachtungsreihe die Erwärmung  $\Theta = 0,23$  bestimmt. Mit diesen Werthen erhält man (Platin gleich 1 gesetzt):

Verzögerungskraft des Neusilbers x=1,807 oder mit der üblichen Bedeutung der Leitungsfähigkeit (Kupfer 100 gesetzt):

上

dri

S

3 (2

3

1

1.

Leitungsfähigkeit des Neusilbers 8,59. Bei dem früher gebrauchten Neusilber ist für die Verwigerungskraft der Werth 1,752, für die Leitungsfähigkeit 8,86 angegeben worden (Pogg. Ann. Bd. XXXXV S. 20), welche Werthe mit den hier gesundenen als identisch zu betrachten sind.

Nach diesen vorläufigen Versuchen wurde ein Schlieisungsbogen zusammengesetzt, in dem sich das früher gebrauchte größere Lustthermometer und die große Spiralscheibe befand. Folgende Erwärmungen wurden beobachtet bei verschiedener Schließung der Nebenspirale mit Neusilberdraht:

Länge des Neusilberdrahts.

0 . 9',8 19',7 39',4

Erwärm. f. Einheit d. Ladung 0,22 0,12 0,088 0,068.

Ein Platindraht 4'5" lang, Radius 0",0238, wurde um eine  $4\frac{1}{2}$  Zoll lange Glasröhre gewickelt, und derselbe an der Stelle des Neusilberdrahts zur Schließung der Nebenspirale benutzt. Die Erwärmung für Einheit der Ladung fand sich 0,077. Der Verzögerungswerth des Platindrahts ist  $\frac{\lambda x}{\varrho^2}$ , wo  $\lambda$  die Länge,  $\varrho$  den Halbmesser und x die Verzögerungskraft des Metalles bedeutet; er ist also, nach oben angegebenen Werthen, gleich dem Verzögerungswerthe von 26,1 Fuß des untersuchten Neusilberdrahts. Als die Nebenspirale mit 26 Fuß dieses Neusilberdrahts geschlossen war, wurde die Er-

wärmung 0,079 gefunden. Man sieht also, dass bei der Wirkung des Nebendrahtes auf die Entladung der Batterie Drähte verschiedenen Metalles, welche zur Schliesung des Nebendrahtes dienen, nach Maassgabe ihrer, in einer früheren Abhandlung untersuchten Verzögerungskraft wirken, welches sich freilich schon mit großer Wahrscheinlichkeit hätte voraussagen lassen.

Kommt es darauf an, die Aenderung der elektrischen Entladung durch einen Nebendraht, ohne weitere Messung zu zeigen, so geschieht diess sehr leicht durch den Versuch, eine bestimmte (Eisen-) Drahtlänge durch die Entladung zu schmelzen. Man wird eine passende Nebenspirale immer so schliesen können, dass auch das kleinste Stück des dünnsten Drahts den stärksten Entladungen widersteht. - Der Schliessungsbogen enthielt, ausser der großen Spiralscheibe, den Henle y'schen Auslader, zwischen dessen Armen ein 7 Linien langer, 2 Linie dicker Eisendraht ausgespannt war. Die Nebenspirale wurde durch 88,7 Fuss Neusilberdraht geschlossen. Als eine starke Batterieladung (die Elektricitätsmenge 40 in vier Flaschen) wiederholt durch den Hauptdraht entladen wurde, zeigte sich nicht die mindeste Veränderung an dem Eisendrahte, derselbe behielt Glanz und Farbe. auch wenn er bis auf 2 Linien verkürzt war. Blieb hingegen die Nebenspirale offen oder war sie durch einen dicken, 6" langen Kupferdraht geschlossen, so zerstörte dieselbe Ladung den 7 Lin. langen Eisendraht unsehlbar. Auffallend hierbei blieb, dass, wie ich zu mehren Malen sah, in den beiden genannten Fällen eine etwas verschiedene Verbrennung des Eisens erfolgte. Bei offener Nebenspirale nämlich kam durch die Entladung der Draht in's Glühen und schmolz von der Mitte aus ab, so dass die Enden mit angeschmolzenen Kugeln übrig blieben; war hingegen die Nebenspirale durch Kupfer vollkommen geschlossen, so zerstob der ganze Eisendraht in sprühende Funken und verschwand spurlos.

II. Ueber und gegen die Entwicklung der Elektricität durch chemischen Process, nebst einem Anhange von Versuchen über das elektromotorische Verhalten dieser Flüssigkeiten gegen Metalle; von C. H. Pfaff.

(Schluss von S. 125.)

## Anhang.

Ich theile hier die Resultate einzeln mit, die ich als Mittel aus einer großen Menge von Versuchen über das Verhalten der Metalle zu den Flüssigkeiten, die für galvanische Versuche überhaupt, und für die Theorie besonders am meisten in Betracht kommen, angestellt habe. In Rücksicht auf das zur Ausmittlung dieser Resultate befolgte Versahren verweise ich sowohl auf das oben bemerkte, als auf meine » Revision der Lehre vom Galvano-Voltaismus.« Bei der großen Sorgfalt, welche ich auf diese Versuche verwandt, bei der vielfachen Wiederholung derselben, um jede Quelle zufällig herbeigeführter Anomalien zu vermeiden, dürfen die Physiker denselben vertrauen, und sie dürfen bei einer wissenschaftlichen Construction eines galvanischen Processes wohl nie aus dem Auge verloren werden. Die Metalle folgen jedesmal so auf einander, dass der Anfang mit demjenigen, welches die stärkste Spannung zeigt, gemacht ist, und so nach der abnehmenden Stärke der Spannung auf einander folgen, das angehängte Zeichen + oder zeigt den Charakter der elektrischen Spannung des Metalls an, von welcher dann begreislich der Gegensatz der Flüssigkeit zukommt. Wenn also in der Kalireihe das Zeichen — (Minus) bei allen Metallen sich befindet, so zeigt diess zugleich an, dass die Aetzkalilösung mit allen Metallen eine positive Spannung annimmt. Zur

Vergleichung der Größe der Spannung, welche die Metalle mit den Flüssigkeiten hervorrufen (wovon dann begreiflich auch unter den gehörigen Bedingungen die Stärke des elektrischen Stromes, welche durch den Multiplicator gemessen wird, mit abhängt) mit der Spannung, welche die verschiedenen Metalle durch ihre Berührung mit einander hervorrusen, habe ich bei einzelnen Metallen das Paar heterogener Metalle mit namhaft gemacht, welche eine gleich große Spannung wie jenes Metall mit der Flüssigkeit zeigt. Wenn auch gleich, im Allgemeinen die Spannung, welche die Metalle mit den flüssigen Leitern hervorrufen, viel geringer ist als diejenige, welche Metalle, die in der Spannungsreihe weit aus einander stehen, bei ihrer wechselseitigen Berührung hervorrufen, so kommen doch auch Combinationen von Flüssigkeiten und Metallen vor, die sogar die mit einander wirksamsten Metalle übertreffen.

#### I. Alkalien.

A. Aetzkalilösung. Spec. Gewicht 1,330.

Zinn — (stärker als Kupfer mit Zink), Zink —, Antimon —, Blei —, Kupfer —, Gold —, Platin —, Wismuth —, Stahl —, Silber —.

Gold, Platin, Kupfer, Zinn, Zink, auch nachdem sie einige Tage in Berührung mit der Aetzkalilauge gewesen waren, zeigten fortdauernd negative Spannung.

B. Aetznatronlauge.

Die Versuche gaben im Wesentlichen dasselbe Resultat wie die Aetzkalilauge.

C. Aetzammoniakflüssigkeit. Spec. Gewicht 0,950. Zink —, Zinn —, Blei —, Silber —, Eisen —, Kupfer —.

Die stärkste Combination von Zinn und Ammoniak wirkte nur halb so stark als die wirksamste Combination von Aetzkali und Zinn.

In einer früheren Reihe von Versuchen (Revision,

S. 55) hatte ich das Kupfer am wirksamsten gefunden, diessmal fand ich das Kupfer schwächer als die andern Metalle. In jener ersten Versuchsreihe hatte ich indessen eine stärkere Ammoniakslüssigkeit angewandt. In einem einzelnen Versuche verhielt sich als Ausnahme das Kupfer positiv. Bei einer Berührung der Metalle einige Stunden hindurch hatte die Spannung ihren Charakter nicht verändert, war nur etwas schwächer geworden.

Baryt-, Strontian- und Kalilösung zeigten nur höchst schwache Spannungen, doch schienen alle Metalle dadurch negativ, die Lösungen also positiv erregt zu werden.

#### II. Säuren

In meinen früheren Versuchen hatte ich unterlassen, das Verhalten der Metalle gegen die concentrirten Säuren zu prüfen. Diese Lücke habe ich nun ausgefüllt. Die erhaltenen Resultate sind merkwürdig, weil in Beziehung auf sie das Verhalten der Metalle nicht ein gleichartiges wie gegen die Alkalien ist, sondern die Metalle in zwei Gruppen in positive und negative sich theilen.

D. Concentrirte englische Schwefelsäure. Spec. Gewicht 1,848.

Blei + auch nach mehreren Tagen, ohne dass die Spannung abgenommen hatte. Silber +, Gold +, Platin +, Kupfer +, Weiches Eisen +, Antimon -, Zinn -, Zink -.

Das Zink zeigte sich im ersten Augenblicke des Eintauchens positiv, es fand ein starker Angriff der Säure auf dasselbe statt, als aber die chemische Wirkung aufgehört und die Flüssigkeit sich in schwefelsaures Zink verwandelt hatte, zeigte das Zink bei wiederholter Prüfung constant starke negative Spannung.

E. Concentrirte Salpetersäure. Spec. Gewicht 1,498.

Mit den sogenannten elektronegativen Metallen: Gold, Platin, Palladium, zeigte die Salpetersäure eine außerordentlich starke Erregung, die damit positiv werden, doch

wurden sie noch sehr auffallend vom Stahle übertroffen, an welchem Verhalten der Kohlengehalt desselben wesentlich Antheil haben mochte. Die Combination, Stall und Salpetersäure, war sogar wirksamer als die Combination Zink und Silber —; wie schon oben bemerkt, zeigte sich die positive Spannung des Stahls mehrere Wochen hindurch unverändert, ohne dass der Stahl an demjenigen Ende, welches in die Salpetersäure eintauchte, sich im Geringsten angegriffen zeigte, während allerding der über der Obersläche der Säure befindliche Theil, der den Dämpsen derselben ausgesetzt war, etwas oxydirt wurde. In wiederholten Versuchen zeigten die meisten Metalle in Berührung mit der concentrirten Salpetersäure eine ziemlich starke positive Spannung; nur das Zink schien eine Ausnahme zu machen, das, ungeachtet es sehr heftig angegriffen wurde, nur sehr schwache Zeichen von negativer Elektricität gab. Auch weiches Eisen und Antimon wurden negativ.

Nach der Stärke der elektrischen Erregung befolgten die Metalle nachstehende Ordnung:

Stahl +, (stärker als Zink mit Kupfer), Platin +, Gold +, Blei +, Zinn +, Kupfer +. Weiches Eisen -, Antimon -, Zink -.

F. Salzsäure. Specifisches Gewicht 1,140.

Die Erregung war im Allgemeinen sehr schwach, auch während des stärksten chemischen Angriffes, welchen dieselbe auf das Zink ausübte.

Die Ordnung der Metalle der Stärke nach, so wie ihre Elektricitäten waren folgende:

Stahl +, Platin +, Gold +, Silber +, Zink -, Zinn -, Blei -, Antimon +, Kupfer -.

Das Zink zeigte sich nicht blos, jedoch nur schwach, negativ während des hestigen chemischen Angrisses, sondern auch nachdem der Angriss längst ausgehört, und die Stange 24 Stunden mit der Auslösung in Berührung gestanden, erhielt sich die negative Spannung, und als nun

eine Stange Silber in diese Auflösung eingetaucht wurde, zeigte auch diese eine, jedoch schwache, negative Spannung.

#### III. Metallsalse.

## 1) Metallchloride.

Da bei den Verbindungen der Metalle mit Chlor letzteres einen vorzüglichen Antheil an der elektrischen Erregung haben könnte, so werden sie hier zusammengestellt.

G. Goldchlorid in mässig concentrirtem Zustande.

Alle Metalle wurden dadurch positiv erregt, und zwar in der Regel diejenigen am stärksten, welche dem positiven Ende der Spannungsreihe näher standen, und zwar übertraf ihre Erregung noch bedeutend an Stärke diejenige zwischen Kupfer und Zink.

Die Ordnung der Metalle war folgende:

Zinn + so stark wie zwei galvanische Elemente aus Kupfer und Zink, unverändert auch bei mehrtägiger Berührung. Blei + nicht viel schwächer als Zinn. Gold + noch sehr stark. Stahl +, Platin +, Kupfer +, Antimon +, Zink +, Silber +, Wismuth +, jedoch sehr schwach.

H. Platinchlorid in mässig concentrirtem Zustande.

Auch mit dem Platinchlorid wurden die meisten Metalle positiv, doch bei weitem nicht in dem Grade, wie mit der Goldauflösung.

Die Ordnung der Metalle war folgende:

Zinn+, Blei+, Antimon+, Kupfer+, Stahl-, Weiches Eisen-, Gold+, Zink+, Platin+, Silber+, Wismuth+.

Zinn zeigte nach mehrtägiger Berührung unverändert starke positive Elektricität.

I. Quecksilberchlorid.

Alle Metalle wurden mit diesem Chlorid positiv, doch war die Erregung im Ganzen schwach.

Die Metalle zeigten folgende Ordnung:

Blei + ziemlich stark, fast die halbe Spannung von Kupfer und Zink. Zinn +, Gold +, Kupfer +, Silber +, Messing +, Stahl und Zink wurden nicht merklich erregt.

K. Zinnchlorür in concentrirtem Zustande.

Das Verhalten war hier im Ganzen mit dem in den vorherigen Chloriden Beobachteten übereinstimmend, dass nicht das Chlor, sondern das mit dem Chlor verbundene Metall die Art und Stärke der elektrischen Erregung bestimmte; denn alle Metalle, welche durch unmittelbare Berührung mit dem Zinn eine negative Spannung zeigen, zeigten dieselbe auch in der Berührung mit der Auslösung des Zinnchlorürs, und die Stärke der Spannung entsprach derjenigen in Folge der unmittelbaren Berührung. Auch veränderte sich die elektrische Erregung nicht, wenn auch die Metallstäbe mehrere Tage in Berührung mit der Auslösung gelassen wurden.

Die Ordnung der Metalle war folgende:

Platin — (sehr stark, stärker wie Zink mit Kupfer), Gold — (sehr stark), Silber —, Antimon —, Kupfer —, Wismuth —, Stahl —, Weiches Eisen —, Blei —, Zinn — (höchst schwach).

Nur Zink verhielt sich positio, und zwar sogar stärker als Platin negativ, gerade so wie auch Zink mit Zinn stärker positiv wird, als Platin mit Zinn negativ. Diese positive Erregung veränderte sich auch nicht, wenn Zink einige Tage mit der Auflösung in Berührung gelassen wurde. Als Platin, Gold, Silber, Antimon in eine Zinnchlorür-Auflösung getaucht wurden, mit welcher Zink 24 Stunden in Berührung gestanden hatte, so schien ihre negative Erregung noch stärker zu seyn.

In einer mit 10 Theilen Wasser verdünnten Auflösung zeigten Platin, Gold, Silber, Antimon eine nur sehr schwache negative Erregung; Stahl zeigte nichts, und Kupfer, Wismuth und Blei wurden schwach positiv erregt.

## L. Zinnchlorid - Auflösung.

Alle Metalle verhielten sich gegen das Zinnchlorid wie gegen das Zinnchlorür, und befolgten auch im Allgemeinen dieselbe Ordnung, nur war die Spannung viel schwächer als mit der Zinnchlorür-Auflösung, und der Stahl schien an der Spitze zu stehen:

Stahl —, Platin —, Gold —, Silber —, Antimon —, Kupfer —, Wismuth —, Blei —, Zinn (ohne Wirkung).

Auch mit der Zinkchlorid-Auflösung zeigte sich Zink positiv, und zwar eben so stark als Stahl negativ.

## M. Antimonchlorid.

Die Spannungen waren im Ganzen schwach, nur Zink wurde stark positiv erregt. Das Verhalten der Metalle befolgte im Ganzen das allgemeine Gesetz, dass es nämlich mit demjenigen bei unmittelbarer metallischer Berührung mit den Antimon übereinstimmte.

Ordnung, der Stärke nach, und Art der Spannung waren folgende:

Zink +, Blei +, Wismuth +, Stahl —, Kupfer —, Gold —, Platin —, Silber —, Zinn schien ohne Wirkung zu seyn.

## N. Bleichlorid.

Bei der geringen Auflöslichkeit des Bleichlorids war keine starke Wirkung von seiner Auflösung zu erwarten, wie auch die Versuche bewiesen. — Uebrigens bestätigte sich auch hier wieder, sowohl was die Art als die Stärke der Erregung betraf, das oft erwähnte Gesetz, wie die nachfolgende Ordnung der Metalle und das Zeichen der erregten Elektricität beweist.

Zink +, Platin —, Gold —, Antimon —, Silber —, Kupfer —, Stahl —, Wismuth —, Zinn —, Blei —. O. Zinkchlorid.

In Ansehung der Art der Erregung bestätigte sich auch hier das allgemeine Gesetz, denn alle Metalle wurden mit dieser Auflösung negativ, aber nicht durchaus in Ansehung der Stärke, da namentlich Zink, das nur

schwach (indem es nicht chemisch reines Zink war) oder gar nicht hätte erregt werden sollen, beinahe am stärksten erregt wurde, auch der Stahl, der noch mehr negative Metalle, wie Gold, Platin, an Stärke übertraf.

Zink —, Stahl —, Gold —, Platin —, Antimon —; Kupfer —, Wismuth —, Zinn —, Blei —.

P. Eisenchlorid - Auflösung.

Diese Auflösung zeigte darin eine höchst merkwürdige Ausnahme von dem allgemeinen Gesetze, daß die jenigen Metalle, die mit dem Eisen stark negativ in der unmittelbaren metallischen Berührung werden, in der Berührung mit der Eisenchlorid-Auflösung sich vielmehr sehr stark positiv verhielten, und selbst stärkere Spannungen zeigten als die stärksten galvanischen Combinationen. Namentlich zeigten Gold und Platin eine solche starke positive Spannung, doch verhielten sich auch alle übrigen Metalle mit der Eisenchlorid-Auflösung positiv, und zwar stand Blei in Rücksicht auf die Stärke der Erregung an der Spitze von allen.

Die Metalle zeigten folgende Ordnung:

Blei +, Gold +, Platin +, Zinn +, Antimon +, Zink +, Stahl +, Silber +, Wismuth +, Kupfer +.

Auch nach einer länger dauernden Berührung hatte sich die Spannung von *Blei*, *Gold*, *Platin* nicht verändert.

## 2) Eigentliche Metallsalze.

Verbindungen der Metalloxyde mit Sauerstoffsäuren.

Q. Salpetersaure Silberauflösung. Ein Theil krystallisirtes salpetersaures Silber in 4 Theilen Wasser aufgelöst.

Auch hier zeigte sich das gleiche Gesetz, dass die Metalle mit der Auflösung des Silbers dieselbe elektrische Spannung zeigten, wie mit dem Silber in unmittelbarer Berührung, und dass, mit einigen Ausnahmen, die Stärke der Spannung dem Spannungsgesetze des Silbers mit den Metallen gemäs war. So verhielten sich also Palladium, das in diesem Falle ausnahmsweise mit geprüft wurde, Platin, Gold negativ, Silber, das aber nicht ganz frei von Kupfer war, verhielt sich bereits positiv, auch alle übrigen Metalle waren positiv. Sie solgten sich in der Stärke in solgender Reihe:

Zink +, Zinn +, Blei +, Gold -, Platin -, Stahl +, Wismuth +, Kupfer +, Antimon +, Silber +.

Die Combination mit Eisen zeigte bei fortdauernder Berührung eine verstärkte, die mit Blei etwas abnehmende Spanung.

R. Salpetersaures Quecksilberoxydul.

Im Ganzen bestätigte sich auch hier das allgemeine Gesetz, nur dass man annehmen musste, dass das Quecksiber in der Spannungsreihe noch näher dem negativen Ende liege, als alle übrigen Metalle, wie diess auch von Ritter behauptet ward. Es verhielten sich nämlich alle Metalle positiv gegen das salpetersaure Quecksilberoxydul, aber mit der merkwürdigen Ausnahme, dass das Zink sich dagegen negativ verhielt. Auch war die Intensität der Spannung nicht ganz der Spannungsreihe gemäß, indem die mehr positiven, dem Zink näher stehenden Metalle vielmehr eine schwächere Spannung zeigten, als die mehr negativen Metalle. Die Ordnung derselben war ungefähr folgende:

Silber +, Gold +, Platin +, Antimon +, Wismuth +, Kupfer +, Zink -, Zinn +, Blei +, Eisen + kaum eine Spur.

S. Salpetersaures Blei.

Diese Auflösung zeigte die merkwürdige Anomalie, das die mit dem Blei in unmittelbarer Berührung befindlichen negativ werdenden Metalle, die, jenem allgemeinen Gesetz zusolge, gleichfalls negativ hätten werden sollen, sich vielmehr positiv zeigten — doch war die Erregung überhaupt schwach. Die Ordnung der Metalle war solgende:

Zink — sehr stark, nach vier Stunden Berührung hatte sich die Strömung in die positive verwandelt; Wismuth —, Eisen +, Blei —, Zinn +, nach einiger Zeit —, Silber +, Antimon +, Gold +, Platin +, Kupfer +.

T. Schwefelsaures Kupferoxyd.

Die Spannung der Metalle veräuderte sich in dieser Auflösung bei mehrmaliger Wiederholung der Versuche und nach längerer Berührung damit auffallender, als in den bisher abgehandelten Metallsalz-Auflösungen. Die positiven Metalle, Zink, Zinn, Blei, Eisen, Wismuth zeigten im Ganzen eine zum Theil sehr starke positive Spannung, die negativen Metalle, Kupfer, Antimon, Silber, Gold, Platin, eine mehr negative Spannung. Ich will hier für die einzelnen Metalle die Resultate verschiedener Yersuche anführen, da das Verhalten dieses Salzes, so wie des Zinkvitriols, welche bei galvanischen Versuchen fast constant mit wirken, von besonderem Interesse ist.

Zink im ersten Augenblicke stark positiv, als dasselbe mehrere Stunden damit in Berührung gewesen, zeigte es sich ziemlich stark negativ erregt, auch nachdem es acht Tage in der Auflösung gestanden. In einer zweiten Versuchsreihe zeigte sich das Zink im Anfange gleichfalls sehr stark positiv, doch nahm die Spannung ab, wenn sich das Kupfer metallisch auf demselben absetzte. Eine neue Zinkstange in dieselbe Auflösung eingetaucht, zeigte die starke positive Spannung.

Zinn verhielt sich sast so stark positiv wie Zink, als sich aber viel Kupser abgesetzt, ging die Spannung in die negative über. In wiederholten Versuchen zeigte sich eine mehr constanste, sehr starke positive Spannung.

Blei zeigte gleichfalls eine sehr starke positive Spannung, die auch bei Berührung mehrere Tage hindurch constant sich erhielt.

Eisen wurde so stark positiv, wie Zink, und behauptete seine Spannung.

Wismuth wurde gleichfalls stark positiv, doch weniger als die vorangegangenen Metalle; nach einiger Zeit nahm die Spannung ab, wurde negativ, kehrte aber wieder zum positiven Charakter, doch in geringem Grade zurück.

Kupfer zeigte im Ganzen schwache Spannung, bald positive, bald negative.

Antimon verhält sich in wiederholten Versuchen ziemlich stark positiv.

Silber war im ersten Augenblicke positiv, dann ziemlich stark negativ.

Gold und Platin stark negativ, ungefähr noch einmal so stark wie Silber.

U. Schwefelsaures Zink, eine gesättigte Auflösung. Alle Metalle verhielten sich gegen diese Auflösung negativ, mit Ausnahme des Antimons, welches am stärksten, und zwar positiv erregt wurde.

Bei den im Ganzen schwachen und wenig von einander verschiedenen Spannungen war die Ordnung schwer mit Genauigkeit zu bestimmen, doch mochte sie ungefähr folgende seyn:

Zink, Zinn, Blei, Eisen, Wismuth, Kupfer, Silber, Gold, Platin —, Antimon allein +.

V. Schwefelsaures Eisenoxydul.

Alle Metalle, mit Ausnahme des Zinns und Bleis, wurden negativ erregt. Merkwürdig war, dass die negativen Metalle viel schwächer negativ erregt wurden als die positiven Metalle, besonders stark war die negative Erregung des Eisens und Zinks. Die Ordnung war solgende:

Zink — auch nachdem dasselbe mehrere Stunden mit der Auflösung in Berührung gewesen, so stark wie Zink und Kupfer in unmittelbarer Berührung; Eisen —, Wismuth —, Zinn +, Blei +, Antimon —, Silber —, Kupfer —, Gold —, Platin — (?).

ŗ.

IV. Salze mit alkalischen und erdigen Basen.

Die Wirkung derselben war im Allgemeinen sehr schwach, und ich habe mich daher nur auf zwei derselben beschränkt, die in galvanischen Versuchen häufig gebraucht werden, und für die Theorie von besonderen Interesse geworden sind, nämlich das Jodkalium und der Salmiak.

W. Jodkalium.

Alle Metalle wurden von dem Jodkalium negativerregt, aber viel schwächer als sie durch die Metallsalze erregt wurden, nur Wismuth und Zinn wurden positiverregt. — Im Allgemeinen wurden die negativen Metalle schwächer erregt als die positiven. Die Ordnung war folgende:

Antimon —, Silber —, Zink —, Blei —, Zinn +, Wismuth +, Eisen —, Kupfer —, Gold —, Platin —. X. Salmiak.

Die meisten Metalle wurden davon positiv erregt, in nur Gold, Platin, und, merwürdig genug, auch Zink zeigten eine negative Erregung. Die Ordnung der Metalle war folgende:

Zinn +, Blei +, Platin —, Wismuth +, Antimon +, Silber +, Kupfer +, Eisen +, Zink —, Silber +, Gold —, Platin —.

In Ansehung der Ordnung der Stärke, in welcher die verschiedenen Metalle aufgeführt sind, kann ich für eine vollkommene Genauigkeit in denjenigen Fällen, in welchen die Erregung überall nur eine schwache war, nicht vollkommen einstehen. Der Maafsstab war nämlich das Verhältnis der Divergenzen der Goldblättchen nach einer gleichen Anzahl von Uebertragungen der Elektricität von dem einen Condensator auf den zweiten. Nun hängt aber die Stärke der Condensation wesentlich von der Art des Aufsetzens der oberen Condensatorplatte auf die untere ab, die begreislich nicht immer auf

Es könnte sich also wohl ereignen, dass ein Metall, das eine um etwas weniges schwächere Spannung mit irgend einer Flüssigkeit zeigte, als ein anderes, doch in einer Reihe von Versuchen, in welcher etwa zufällig die obere Platte in einer günstigeren Weise auf die untere Platte ausgesetzt wurde, um stärker zu condensiren, nun nach einer gleichen Anzahl von Uebertragungen doch eine größere Divergenz der Goldblättchen bewirkte. — Doch waren diese Fehler innerhalb sehr kleiner Gränzen eingeschlossen, da ich mich überzeugt hatte, dass meine Condensatoren, in welcher Lage auch die obere Platte auf der unteren ruhte, doch in der Hauptsache immer gleich gut condensirten.

Ich habe nochmals die Reihe der Metalle in Rücksicht auf die Art und Stärke der elektrischen Spannung, die sie mit einander geben, durchexperimentirt, und dabei auch Uran-, Tellur- und Wolfram-Metall, deren Stelle bis jetzt immer noch unsicher war, und welche ich mir zu diesem Behuf in chemisch-reinem Zustande dargestellt hatte, geprüft. Die Prüfung geschah dadurch, dass in zwei verschiedenen Reihen von Versuchen das ein Mal eine Zink-Collectorplatte, in einer zweiten Reihe eine Kupfer-Collectorplatte mit dem zu prüfenden Metalle, das selbst durch den Finger in leitende Verbindung mit dem Erdboden gebracht ward, berührt wurde. Im ersten Falle zeigten sich alle Metalle negativ, d. h. die Collectorplatte von Zink wurde positiv erregt, dagegen zerfielen, in Berührung auf die Collectorplatte von Kupfer, die Metallplatten in zwei Gruppen, eine positive und eine negative. Die eine Reihe von Versuchen diente der andern zur Controle, in sofern das in der zweiten Reibe sich negativ verhaltende (d. h. das Kupfer positiv erregende) Metall in der ersten Reihe das Zink zu einer höheren positiven Spannung erregen musste, als das in der zweiten Reihe sich als ein positives verhaltendes, d. h. das Kupfer negativ erregendes.

+ Zink, Cadmium, Zinn, Blei, Wolfram, Eisen Wismuth, Antimon, Kupfer, Silber, Gold, Uran, Silber, Gold, Tellur, Platin, Palladium —.

#### Nachschrift.

Erst nachdem der Aufsatz, zu welchem der voranstehende Anhang gehört, schon vor mehreren Wochen in der Versammlung des scandinavischen Vereins der Naturforscher und Aerzte vorgelesen worden war, kamen mir die Schrift des Hrn. Henrici: «Ueber die Elektricität der galvanischen Kette, Göttingen 1840«; Hrn. Prof. Buff's Aufsätze: »Ueber den Einfluss des Contacts und der Oxydation auf die Entwicklung und Fortdauer des elektrischen Stromes« in dem 2. Hefte des XXXIV. Bandes der Annalen der Pharmacie (Mai 1840), und » Ueber die veränderliche Stärke galvanisch-elektrischer Erregungen, « im 3. Hefte eben dieses Bandes, Juni 1840; und endlich Hrn. Böttger's Aufsatz: » Vermischte physikalische Erfahrungen, « im 5. Hefte des Jahrgangs 1840 dieser Annalen der Physik und Chemie, zur Hand. Es liegt hier ganz außer meinem Plane, mich hier in eine nähere Würdigung jener beiden ersteren literarischen Arbeiten Aber bemerken muss ich doch, was Hrn. einzulassen. Henrici's Schrift betrifft, dass das Hauptthema, was dieselbe abhandelt, nämlich die Ableitung der galvanischen Erscheinungen als hervorgehend aus der Zusammenwirkung der Elektricitätserregung durch Berührung der trocknen (metallischen) Leiter unter sich, dann mit den flüssigen (feuchten) Leitern, und dieser unter sich in meiner Revision der Lehre vom Galvano-Voltaismus ganz nach denselben Principien abgehandelt ist. Auch glaube ich die wechselseitige Modification, welche heterogene Metalle, die in einer Flüssigkeit einander gegenüberstehen, in ihrer elektrischen Erregung viel einfacher und umfassender aus den allgemeinen Spannungsgesetzen in dem 3. Abschnitte jener Revision, wo sich bereits die wichtigsten darauf bezüglichen Thatsachen finden, erklärt zu haben, als Hr. Henrici durch seine graphischen Darstellungen gethan hat, gegen die mit Recht einzuwenden ist, dass jene die beiden entgegengesetzt erregten Metalle verbindende Linie, welche die Flüssigkeit vorstellt, die Idee eines Null elektrischen Zustandes der Flüssigkeit erzeugen muss, die doch jedesmal in einem solchen Falle selbst entweder negativ oder positiv elektrisch ist. Ueberhaupt sind in Hrn. H's, Schrift noch viele Thatsachen und Erklärungen mitgetheilt, die schon längst bekannt sind, wohin unter andern die Erklärung der sogenannten Ladungsphänomene gehört, von denen in der Hauptsache Volta schon die gleiche Erklärung gegeben hat, und in Betreff welcher im physikalischen Wörterbuche unter dem Artikel Ladungssäule sich alles Wesentliche zusammengestellt findet. Uebrigens ist es mir in Henrici's Schrift nicht besser ergangen, wie manchem andern Physiker, namentlich dem ausgezeichneten Fechner, dessen vortreffliche Reihe von Versuchen über die Erregung der Elektricität durch blosse Berührung zweier Flüssigkeiten unter einander, die doch bereits im Jahr 1839 erschienen ist, und welche H's Arbeit an Umfang weit übertrifft, ganz ignorirt wird. Uebrigens würde Hr. H. viel häufiger positive Resultate über Elektricitätserregung erhalten haben, wenn er meine Methode der Uebertragung von einem Condensator auf den andern befolgt hätte.

Um die Beweiskraft der Argumente, durch welche Hr. Prof. Buff die Contacttheorie mit der chemischen in Allianz zu bringen sucht, ein Versuch der bekanntlich schon viel älter ist, und namentlich schon von Davy herrührt, zu entkräften, müßte ich mich in sehr ausführliche Erörterungen einlassen, für welche zu einer andern Zeit Platz und Gelegenheit sich finden wird, doch erlaube ich mir die allgemeine Bemerkung, dass Hr. Prof. Buff auf die Elektricitätserregung zwischen slüssigen und festen Leitern durch blosse Berührung und ohne alle Mitwirkung eines chemischen Processes, worüber gerade dieser Aufsatz eine Menge schlagender Thatsachen liefert, viel zu wenig Rücksicht genommen hat.

Was endlich die interessanten Versuche Böttger's über die Elektricitätserregung durch Detonation und Decrepitation gewisser Salze betrifft, so habe ich sie vollkommen bestätigt gefunden. Ich erhielt, gerade so wie dieser geübte und scharfsinnige Experimentator, durch Verpuffen von oxalsaurem Silber und citronensaurem Silberoxyd sehr auffallende Zeichen von negativer Elektricität, und durch jene höchst merkwürdige Decrepitation des schwefelsauren Kupferkalis, nach seinem Erkalten aus feurigem Flusse, die bestimmtesten Zeichen von positiver Elektricität; allein ich bin ganz mit Hrn. Böttger einverstanden, dass jene Elektricitätserregung in keiner Beziehung mit der chemischen Zersetzung als solche steht, und ich möchte die negative Elektricität in den beiden ersten Fällen sogar nur als einen besonderen Fall von gewöhnlicher Berührungselektricität betrachten, da jedesmal Silber metallisch hergestellt wird, welches die Platinschale, die mit der Collectorplatte in leitender Verbindung steht, negativ erregt.

# III. Untersuchung über die specifische VVärme einfacher und zusammengesetzter Körper; von Victor Regnault.

(Schluss von Seite 73.)

Specifische Wärme einfacher Körper.

Kupfer.

Diess Metall hatte die Form von 3 Millim. dicken Stäbchen; es zeigte bei chemischer Analyse nur Spuren von Beimengungen; vor dem Versuche wurde es ausgeglüht.

| M(B)                                  | 3145,77         | 3145,77        | 3145,77       | 1915,51             |
|---------------------------------------|-----------------|----------------|---------------|---------------------|
| $\boldsymbol{T}$                      | 98°,26          | 98°,11         | 98°,11        | 98°,42              |
| $\boldsymbol{A}$                      | 4625,28         | 462¢,23        | 4625,28       | 4625,28             |
| $oldsymbol{\vartheta}$                | <b>17°,42</b> . | 18°, <b>20</b> | 17°,49        | 15°,96              |
| <b>&amp;'</b>                         | 14°,47          | 15°,29         | 15°,29        | 15°,74              |
| $oldsymbol{\Delta}oldsymbol{artheta}$ | 5°,276          | 5°,227         | 5°,260        | 3°,371              |
| <b>t</b> .                            | 2' 45"          | 2' 24"         | <b>2'</b> 18" | 1' 55"              |
| Spec. Wärme<br>Mittel                 | 0,09537         | 0,09546        | 0,09497       | 0,09480<br>0,09515. |

## Eisen.

In Draht von 3 Millim. Dicke; äußerst weich; bei Auflösung in Salzsäure keinen merklichen Rückstand hinterlassend. Drei Versuche gaben:

| M(B)                                  | 316 <sup>g</sup> ,66 | 316 <sup>g</sup> ,66 | 2478,15  |
|---------------------------------------|----------------------|----------------------|----------|
| $\boldsymbol{T}$                      | <b>97°,48</b>        | 98°,11               | 98°,11   |
| $\boldsymbol{A}$                      | 4625,10              | 4625,28              | 4625,24  |
| $oldsymbol{artheta}$                  | 20°,23               | 18°,82               | 17°,77   |
| <b>9</b> '                            | 16°,65               | 16°,55               | 16°,45   |
| $oldsymbol{\Delta}oldsymbol{artheta}$ | 6°,067               | 6°,217               | 4°,985   |
| t                                     | 2' 7"                | 2' 29"               | 2' 3"    |
| Spec. Wärme                           | 0,11362              | 0,11322              | 0,11373. |

Derselbe Eisendraht wurde bis zur Weissgluth erhitzt, darauf in Wasser getaucht, und zuletzt durch schwache Salzsäure gereinigt. Er gab ganz ähnliche Zahlen.

| M(E)                 | 293 <sup>5</sup> ,69   | 293s,69        |
|----------------------|------------------------|----------------|
| $oldsymbol{T}$       | <b>9</b> 8°, <b>48</b> | 98°, <b>52</b> |
| $\boldsymbol{A}$     | 4625,39                | 4625,41        |
| $oldsymbol{artheta}$ | 15°,39                 | 14°,71         |
| <b>9</b> ′           | 11°,20                 | 13°,04         |
| $\Delta artheta$     | 6°,001                 | 6°,150         |
| <i>t</i> '           | 2′                     | 1' 45"         |
| Spec. Wärme          | 0,11284                | 0,11398        |
| Mittel aus den 5     | 0,113795.              |                |

Zink.

Das angewandte Zink war durch Destillation gereinigt und die Obersläche der Körner durch Eintauchen in Salzsäure wohl gesäubert.

| M(E)                       | 2475,61 | 284 <sup>5</sup> ,69 | 293 <sup>g</sup> ,65 |
|----------------------------|---------|----------------------|----------------------|
| T                          | 99°,05  | 99°,27               | 99°,11               |
| $\boldsymbol{A}$           | 4625,41 | 462g,41              | 4625,39              |
| $oldsymbol{artheta}$       | 13°,30  | 13°,59               | 14°,59               |
| <i>&amp;</i> '             | 12°,37  | 10°,42               | 13°,72               |
| $\Deltaoldsymbol{artheta}$ | 40,511  | 5°,094               | 5°,227               |
| t                          | 2       | 2' 15"               | 1' 35"               |
| Spec. Wärme                | 0,09589 | 0,09528              | 0,09548              |
| Mittel                     |         |                      | 0,09555.             |

Ich habe auch einige Versuche mit dem im Handel vorkommenden gewalzten Zink angestellt. Diess war unrein; allein ich musste zu besonderen Zwecken seine specifische Wärme kennen. Drei Beobachtungen gaben: Spec. Wärme 0,09985 0,10049 0,10003.

Silber.

Fein-Silber aus der Münze, gekörnt.

| M(B)        | <b>3455,66</b> | 3455,66 | 4965,72 | 4965,72 | 4965,72  |
|-------------|----------------|---------|---------|---------|----------|
| - <b>T</b>  | 98°,74         | 98°,74  | 98°,74  | 98°,57  | 98°,48   |
| A           | 4625,36        | 4625,36 | 4625,41 | 4625,41 | 4625,45  |
| Ð           | 13°,59         | 12°,31  | 13°,97  | 13°,33  | 11°,79   |
| <b>.</b>    | 10°,94         | 11°,99  | 12°,23  | 9°,44   | 8°,54    |
| 10          | 3°,753         | 3°,812  | 5°,268  | 5°,260  | 5°,401   |
| <b>t</b>    | 2' 2"          | 2' 10"  | 2' 50"  | 2' 30'  | 2'       |
| Spec. Wärme | 0,05739        | 0,05691 | 0,05685 | 0,05679 | 0,05712  |
| Mittel      | •              | ,       |         |         | 0,05701. |

#### Arsenik.

Gereinigt durch Sublimation, dann durch eine Chlorlösung abgewaschen. Ich machte zwei Reihen von Versuchen. Bei der ersten war das Arsenik ein Mal, bei der zweiten zwei Mal sublimirt.

## Ein Mal sublimirtes Arsenik.

| M(B)                            | 2165,18       | 2165,18 | 2165,18 | 2165,18 |
|---------------------------------|---------------|---------|---------|---------|
| $oldsymbol{T}$                  | <b>97°,48</b> | 98°,11  | 98°,42  | 98°,11  |
| $\boldsymbol{A}$                | 4405,36       | 4405,42 | 440•,36 | 4405,39 |
| $\boldsymbol{\vartheta}$        | 13°,84        | 12°,64  | 140,50  | 14°,39  |
| <b>&amp;</b> '                  | 10°,94        | 9°,74   | 12°,14  | 11°,99  |
| $\Delta \boldsymbol{\vartheta}$ | 3°,446        | 3°,545  | 30,446  | 3°,429  |
| t                               | 2′ 30″        | 2' 12". | 2' 40"  | 2' 10"  |
| Spec. Wärme                     | 0,08163       | 0,08204 | 0,08114 | 0,08082 |

## Zwei Mal sublimirtes Arsenik.

| M(E)                       | 2285,02   | 2285,02  |
|----------------------------|-----------|----------|
| T                          | 99°,13    | 98°,58   |
| $\boldsymbol{A}$           | 4625,39   | 4625,39  |
| $oldsymbol{artheta}$       | 12°,46    | 120,08   |
| <b>ઝ</b> '                 | 10°,79    | 9°,97    |
| $\Deltaoldsymbol{artheta}$ | 3°,587    | 3°,570   |
| t                          | 1' 45"    | 1' 30"   |
| Spec. Wärme                | 0.08136   | 0,08117  |
| Mittel aus den 6           | Versuchen | 0,08140. |

Kadmium.

Das angewandte Kadmium war sehr schmiedbar. Es enthielt nur 1 Proc. fremder Stoffe.

| M(B)                       | 4395,19                 | 4395,19              | 4395,19             |
|----------------------------|-------------------------|----------------------|---------------------|
| $\boldsymbol{T}$           | 98°,11                  | 98°,11               | 97°,79              |
| $\boldsymbol{A}$           | <b>440</b> ⁵, <b>36</b> | 44 <del>0</del> 5,27 | 4406,32             |
| ${\boldsymbol{\vartheta}}$ | 15°,81                  | 15°,94               | 16°,44              |
| <b>ઝ</b> '                 | 12°,59                  | 11°,24               | 12°,59              |
| $\Delta artheta$           | 4°,727                  | 4°,719               | 4°,636              |
| t                          | <b>3′ 35″</b>           | 3' 37"               | 2' 38"              |
| Spec. Wärme<br>Mittel      | 0,05695                 | 0,05673              | 0,05639<br>0,05669. |

Blei.

## Erste Reihe. Probeblei.

| M(B)                       | 526 <i>5</i> ,33 | <b>5265,33</b> | <b>5265,33</b> | <b>5268,33</b> | <b>5266,33</b> (A |
|----------------------------|------------------|----------------|----------------|----------------|-------------------|
| $\boldsymbol{\mathcal{T}}$ | 98°,11           | 97°,79         | 98°,11         | 98°,11         | 97°,79            |
| $\boldsymbol{A}$           | 4405,27          | 4405,27        | 4405,39        | 4405,39        | 4405,39           |
| Ð                          | 16°,48           | 16°,13         | 13°,65         | 13°,54         | 13°,72            |
| <b>&amp;'</b>              | 130,49           | 12°,14         | 11°,09         | 10°,94         | 11°,99            |
| 40                         | 30,154           | 30,163         | 3°,262         | 30,229         | 3°,329            |
| t                          | 3' 30"           | 3' 0"          | 3'             | 3' 30"         | 3' 34"            |
| Spec. Wärme                | 0,03134          | 0,03177        | 0,03137        | 0,03109        | 0,03145           |

## Zweite Reihe. Sehr reines spanisches Blei.

| M(E)             | 560°,52          | 560s,52 | 5 <b>29</b> 5,11          |
|------------------|------------------|---------|---------------------------|
| $oldsymbol{T}$   | <b>98°,98</b>    | 98°,94  | 98°,74                    |
| $\boldsymbol{A}$ | 46 <b>2</b> 5,39 | 4625,39 | $462^{\mathrm{g}}$ , $32$ |
| <b>ઝ</b>         | 13°,03           | 13°,38  | 13°,12                    |
| <b>&amp;'</b>    | 12°,82           | 12°,48  | 13°,12                    |
| $\Delta artheta$ | 3°,387           | 3°,387  | 3°,188                    |
| `t               | 2'               | 2' 15"  | 3'                        |
| Spec. Wärme      | 0,03129          | 0,03150 | 0,03133                   |
| Mittel aus den   | 8 Versucher      |         | 0,03140.                  |

#### Wiamnth.

Das Wismuth war durch mehrmaliges Schmelzen mit dem Zehntel seines Gewichts Salpeter gereinigt worden. Zu der ersten Versuchsreihe war das Wismuth zwei Mal mit Salpeter geschmolzen.

| M(B)                          | 521 <i>5</i> ,56 | 521 <sup>5</sup> ,56 | 521 <sup>5</sup> ,56 |
|-------------------------------|------------------|----------------------|----------------------|
| $oldsymbol{T}$                | 98°,11           | 97°,79               | 98°,11               |
| $\boldsymbol{A}$              | 4405,32          | 4405,36              | 440°,3 <b>2</b>      |
| <b>3</b>                      | 15°,56           | 14°,46               | 15°,55               |
| <b>ઝ</b> !                    | 15°,14           | 12°,59               | 14°,54               |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ . | 3°,146           | 3°,154               | 3°,138               |
| <b>t</b> :                    | 4'               | 3' 15"               | 3' 15"               |
| Spec. Wärme                   | 0,03082          | 0,03089              | 0,03082.             |

Dasselbe Wismuth ein drittes Mal mit Salpeter geschmolzen, gab ähnliche Resultate:

| M(E)                                  | 5555,26              | 555€,26  |
|---------------------------------------|----------------------|----------|
| $oldsymbol{T}$                        | <b>9</b> 9°,05       | 99°,43   |
| $\boldsymbol{A}$                      | 462 <sup>5</sup> ,43 | 4625,43  |
| <b>ઝ</b>                              | 11°,06               | 11°,03   |
| · <b>少'</b>                           | 110,47               | . 11°,09 |
| $oldsymbol{\Delta}oldsymbol{artheta}$ | 3°,396               | 3°,421   |
| <b>t</b> .                            | 2' 25                | 2' 15"   |
| Spec. Wärme                           | 0,03084              | 0,03093  |
| Mittel aus den                        | •                    | 0,03084. |

#### Antimon.

Käufliches Antimon, gereinigt durch mehrmaliges Schmelzen mit Salpeter. Zwei Mal mit Salpeter geschmolzen, gab es:

| M(A)                     | 3625,30 | 3625,30              | 3625,30 | 3625,30 |
|--------------------------|---------|----------------------|---------|---------|
| $\boldsymbol{T}$         | 97°,01  | 96°,85               | 96°,85  | 96°,85  |
| <b>A</b>                 | 440s,36 | 440 <sup>s</sup> ,32 | 440s,32 | 4405,27 |
| $\boldsymbol{\vartheta}$ | 14°,72  | 16°.13               | 16°,06  | 15°,97  |

| <b>&amp;</b> '              | 12°,74  | 13°,79         | 11°,84  | 12°,14   |
|-----------------------------|---------|----------------|---------|----------|
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 3°,637  | 3°,495         | 3°,495  | 3°,495   |
| t                           | 2' 30"  | <b>3</b> ′ 35″ | 3' 17"  | 3' 30"   |
| Spec. Wärme                 | 0,05113 | 0,05037        | 0,05084 | 0,05076. |

Zum dritten Mal mit Salpeter geschmolzen, gab es:

| M(E)                                  | 2485,62  |
|---------------------------------------|----------|
| $oldsymbol{T}$                        | 98°,98   |
| Î A                                   | 4625,39  |
| <b>ઝ</b>                              | 11°,32   |
| <b>&amp;</b> '                        | 11°,61   |
| $oldsymbol{\Delta}oldsymbol{artheta}$ | 2°,530   |
| t                                     | 1' 30"   |
| Spec. Wärme                           | 0,05065  |
| Mittel aus den 5 Versuchen            | 0,05077. |

Zinn.

Zinn von Banca, vollkommen rein, zu Scheiben ausgegossen:

| M(E)           | 4605,68       | <b>4605,6</b> 5 | 4605,65 | 462,574         | 4625,74 |
|----------------|---------------|-----------------|---------|-----------------|---------|
| $oldsymbol{T}$ | <b>98°,42</b> | 98°,74          | 98°,57  | $98^{\circ},42$ | 99°,05  |
| A              | 4625,32       | 4625,41         | 4625,45 | 4625,39         | 4625,39 |
| <b>&amp;</b>   | 15°,68        | 12°,88          | 10°,89  | 13°,55          | 140,05  |
| <b>#</b> '     | 130,12        | 11°,06          | 12°,36  | 11°,69          | 12°,82  |
| 18             | 40,711        | 4°,927          | 5°,052  | 4°,860          | 4°,860  |
| t              | 2′ 30″        | 2'              | 2′ 30″  | 2' 30"          | 2' 30"  |
| Spec. Wärme    | 0,05624       | 0,05652         | 0,05619 | 0,05622         | 0,05601 |
| Mittel aus den | 5 Versuche    | en              |         |                 | 0,05623 |

Englisches Zinn, weniger rein, gab:

| _                    |   |
|----------------------|---|
| 3315,92              | 331s ,9 <b>2</b>                                      |
| 96°,85               | 97°,16  |
| 440 <sup>5</sup> ,38 | <b>440</b> 5,3 <b>2</b>                               |
| 15°,39               | 15°,99  |
| 14°,38               | 14°,55  |
| 30,645               | 3°,637  |
| 4'                   | 5'  |
| 0,05685              | 0,05705.  |
|                      | 96°,85<br>440°,38<br>15°,39<br>14°,38<br>3°,645<br>4' |

#### Nickel.

Das Nickel zu diesen Versuchen war auf verschiedene Weisen dargestellt. Das reinste wurde erhalten durch Glühen des oxalsauren Nickeloxyds in einem Porcellantiegel vor Essenfeuer. Das so erhaltene Nickel ist jedoch immer etwas gekohlt. Man erkennt diess an dem Geruch des Wasserstoffgases, welches es bei Auflösung in Salzsäure entwickelt. Die specifische Wärme muß hienach etwas zu groß seyn.

| M(F)                        | 1325,68 | 1325,68 | 1325,68  |
|-----------------------------|---------|---------|----------|
| T                           | 98°,74  | 98°,74  | 980,74   |
| $\boldsymbol{A}$            | 4625,36 | 4625,30 | 4625,30  |
| $oldsymbol{artheta}$        | 12°,72  | 14°,63  | 12°,61   |
| <b>&amp;</b> '              | 13°,04  | 14°,54  | 120,44   |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 2°,796  | 2°,721  | 2°,796   |
| t                           | 1' 30"  | 1' 45"  | 2'       |
| Spec. Wärme                 | 0,10874 | 0,10837 | 0,10878  |
| Mittel                      | ·       | -       | 0,10863. |

Zu einer anderen Reihe von Versuchen wurde das Nickel durch Erhitzung des Oxyds in einem beschlagenen Tiegel vor Essenfeuer erhalten, ein Mal bei nicht bis zum Schmelzen des Metalls gehender Hitze, und dann durch Schmelzen desselben zum Regulus mitten im Beschlag. In beiden Fällen enthält das Metall eine beträchtliche Menge Kohle. Geschmolzen in dem Beschlag ist es ganz von der Natur des Guseisens.

Nickel reducirt zwischen Kohle, aber nicht geschmolzen, gab folgende Zahlen:

| Man .o.Bonko -                  | ,                |                |          |
|---------------------------------|------------------|----------------|----------|
| M(B)                            | 200€, <b>6</b> 5 | <b>200⁵,65</b> | 2005,65  |
| $\boldsymbol{T}$                | 980,11           | 97°,79         | 98°,26   |
| $\boldsymbol{A}$                | 4625,39          | 4625,36        | 4625,39  |
| •                               | 13°,60           | 14°,16         | 130,47   |
| <b>&amp;'</b> .                 | 12°,59           | 12°,74         | 12°,59   |
| $\Delta \boldsymbol{\vartheta}$ | 4°,203           | 4°,178         | 40,253   |
| <b>t</b> ,                      | 1' 58"           | 2' 8"          | 1' 56"   |
| Spec. Wärme                     | 0,11136          | 0,11207        | 0,11232. |
|                                 |                  |                |          |

Die spec. Wärme fällt hier schon stärker aus; ( Metall mus also stärker gekohlt seyn.

Nickel endlich, das, geschmolzen im Beschlag, no mehr Kohle enthalten musste, gab:

| M(B)                        | 2045,87       | 2045,87             |
|-----------------------------|---------------|---------------------|
| $\boldsymbol{T}$            | <b>97°,48</b> | 97°,79              |
| $\boldsymbol{A}$            | 440°,45       | 4405,42             |
| <b>3</b>                    | 13°,06        | 14 <sup>6</sup> ,16 |
| <b>&amp;'</b>               | 8°,84         | 10°,94              |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 40,669        | 40,594              |
| * <b>t</b>                  | 1' 42"        | 2' 8"               |
| Spec. Warme                 | 0,11676       | 0,11587.            |

Kobalt

Zu diesen Versuchen diente einerseits wohl { schmolzenes, aus dem kleesauren Salz erhaltenes u andererseits aus dem Oxyd im Kohlenbeschlag reductes Kobalt.

Das Kobalt aus dem kleesauren Salz gab:

| M(F).                | <b>87</b> 5,87 | 875,87   |
|----------------------|----------------|----------|
| $\boldsymbol{F}$     | 98°,86         | 99°,05   |
| $oldsymbol{A}$       | 4625,30        | 4625,30  |
| $oldsymbol{artheta}$ | 11°,18         | 110,30   |
| <b>&amp;</b> '       | 11°,09         | 10°,94   |
| $\Delta artheta$     | 1°,889         | 10,914   |
| t                    | 1' 30"         | 1' 15"   |
| Spec. Wärme          | 0,10629        | 0,10784. |

Da die Kobaltmenge, über die ich zu diesen V suchen verfügen konnte, ein wenig gering war, hielt i es für zweckmässig einige Bestimmungen mit Hülse v Terpenthinöl zu machen. Die Resultate waren folgend

| M(F)             | 875,87               | 87 <i>5</i> ,87 |
|------------------|----------------------|-----------------|
| $\boldsymbol{T}$ | 99°,05               | 99°,37          |
| <b>Es</b>        | 420 <sup>e</sup> ,20 | 4205,40         |
| <b>3</b>         | 13°,05               | 120,45          |

| <b>9</b> !                  | 11°,24          | 11°,02   |
|-----------------------------|-----------------|----------|
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | . <b>4°,685</b> | 4°,752   |
| t                           | 2' 30"          | 2' 30"   |
| Spec. Wärme                 | 0,10685         | 0,10707. |

Die Zahlen stimmen vollkommen mit den vorherigen. Das Mittel aus den vier Versuchen ist =0,10696. Sehr kohlenhaltiges Kobalt, im Beschlag geschmolzen, gab folgende Zahlen:

| M(B)                                  | 1555,94              | <b>155⁵,94</b>          | 1555,94              |
|---------------------------------------|----------------------|-------------------------|----------------------|
| $oldsymbol{T}$                        | 97°,79               | 97°,79                  | 97°,79               |
| $\boldsymbol{A}$                      | 440 <sup>5</sup> ,39 | <b>440</b> 5, <b>36</b> | 440 <sup>s</sup> ,39 |
| •                                     | 13°,86               | 14°,37                  | 140,15               |
| <b>&amp;</b> '                        | 10°,50               | 11°,54                  | 120,44               |
| $oldsymbol{\Delta}oldsymbol{artheta}$ | 3°,537               | 3°,607                  | 3°,587               |
| t                                     | 2'                   | 2' 30"                  | 2' 35"               |
| Spec. Warme                           | 0,11620              | 0,11783                 | 0,11734.             |

Diese Zahlen sind weit größer als die vorherigen, fast aber identisch mit den unter gleichen Umständen beim gekohlten Nickel erhaltenen.

#### Platin.

Der Gefälligkeit des Hrn. Desmoutis, Platinfabrikanten, verdanke ich das zu meinen Versuchen angewandte Metall. Es war vollkommen rein.

Ich experimentirte mit drei Arten Platin: 1) mit dünn gewalztem und ausgeglühtem Platin; 2) mit Platin, das eine einzige, sehr gut geschmiedete Stange bildete; 3) mit frisch bereitetem Platinschwamm.

Gewalztes Platin gab folgende Zahlen:

| M(E)       | 569 <sup>5</sup> ,01 | 5695,01 | 5695,01 | 569 <sup>5</sup> ,01 |
|------------|----------------------|---------|---------|----------------------|
| T          | 980,80               | 98°,89  | 98°,64  | 98°,80               |
| A          | 4625,39              | 4625,35 | 4625,40 | 4625,40              |
| <b>ઝ</b>   | 12°,03               | 130,12  | _11°,59 | 110,39               |
| <b>ઝ</b> ' | 12°.45               | 110.84  | 11°.54  | 110.84               |

| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 3°,637               | 3°,537  | 3°,587          | 30,0         |
|-----------------------------|----------------------|---------|-----------------|--------------|
| t                           | 2'                   | 2'      | <b>2</b> ′ .    | 2'           |
| Spec. Wärme                 | 0,03279              | 0,03246 | 0,03228         | 0,0323       |
| M(E)                        | 569 <sup>5</sup> ,01 | 5695    | 01 569          | 5,01         |
| $oldsymbol{T}$              | 980,71               |         | 74 98           | °,11         |
| $\boldsymbol{A}$            | 4625,36              | 4625    | 41 462          | <b>5,40</b>  |
| <b>3</b>                    | 13°,95               | 110     |                 | °,13         |
| <b>ઝ</b> '                  | <b>12º,5</b> 9       | 12°,    | 59 12           | °,59         |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 30,48                | 3°,     | 629 3           | °,587        |
| t .                         | 1' 45                | " 1'    | <b>45</b> " 2   |              |
| Spec. Wärme                 | 0,03248              | 0,032   | <b>68 0,0</b> 3 | <b>263</b>   |
| Mittel aus den              | sieben Ve            | rsuchen | 0,03            | <b>243</b> . |

Das Platin in einem einzigen Zain gab:

| M                           | 628 <sup>5</sup> ,0     |
|-----------------------------|-------------------------|
| $oldsymbol{T}$              | <b>9</b> 8°, <b>2</b> 9 |
| $\boldsymbol{A}$            | 4625,40                 |
| $\boldsymbol{\vartheta}$    | 11°,88                  |
| <b>&amp;</b> ′              | 12°,30                  |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 3°,737                  |
| $\overline{t}$              | 7'                      |
| Spec. Wärme                 | 0,03197.                |

Diese Zahl ist weniger zuverlässig als die vorhergehenden, weil der Zain schwieriger im Apparat zu handhaben war.

Der Platinschwamm gab in zwei Versuchen:

| M(E)                            | 239 <sup>5</sup> ,63        | 383 <sup>g</sup> ,0 |
|---------------------------------|-----------------------------|---------------------|
| $oldsymbol{T}$                  | 99°,05                      | 99°,15              |
| $\boldsymbol{A}$                | <b>462</b> <sup>g</sup> ,36 | 4625,39             |
| $\boldsymbol{\vartheta}$        | 11°,46                      | 11°,52              |
| <b>&amp;</b> '                  | 12°,15                      | 10°,79              |
| $\Delta \boldsymbol{\vartheta}$ | 1°,656                      | 2°,513              |
| t                               | 1' 45"                      | 1' 45               |
| Spec. Wärme                     | 0,03306                     | 0,03281             |
|                                 |                             |                     |

Der Platinschwamm giebt also ähnliche Resultate

.1

wie das gewalzte und ausgeglühte Platin, doch sind sie etwas stärker.

## Palladium.

Das Palladium war mir von Hrn. Bréant geliehen; es enthielt eine Spur von Gold, und stellte eine einige Platte von 3 Millim. Dicke dar.

| M                               | 2935,37 | 2935,37 | 2935,37  |
|---------------------------------|---------|---------|----------|
| $oldsymbol{ar{T}}$              | 980,42  | 98°,42  | 98°,42   |
| $\boldsymbol{A}$                | 4625,41 | 4625,32 | 4625,32  |
| $\boldsymbol{\vartheta}$        | 130,51  | 14°,31  | 140,50   |
| <b>ઝ</b> '                      | 11°,76  | 11°,93  | 120,38   |
| $\Delta \boldsymbol{\vartheta}$ | 3°,163  | 3°,088  | 30,096   |
| -t                              | 2' 30"  | 2       | 2'       |
| Spec. Wärme                     | 0,05974 | 0,05893 | 0,05916  |
| Mittel                          | •       |         | 0,05928. |

#### Gold.

Ich arbeitete mit gekörntem Gold von 0,999 Feingehalt, das mir von Hrn. Poissat, Goldscheider, geliefert worden.

| M(D)                   | 4715,19 | 4715,19  |
|------------------------|---------|----------|
| $oldsymbol{T}$         | 98°,17  | 98°,27   |
| <b>A</b>               | 4625,39 | 4625,39  |
| $oldsymbol{\vartheta}$ | 12°,38  | 12°,66   |
| $oldsymbol{artheta'}$  | 90,54   | 10°,58   |
| $\Deltaartheta$        | 3°,071  | 3°,063   |
| <i>t</i> ,             | 1' 45"  | 2′       |
| Spec. Wärme            | 0,03250 | 0,03238  |
| Mittel                 | •       | 0,03244. |

#### Wolfram.

Das Wolfram wurde dargestellt durch Reduction der im Porcellanrohre erhitzten Wolframsäure mittelst Wasserstoff. Es gelingt schwer, es in größeren Quantitäten auf diese Weise vollständig im Metallzustand zu erhalten. Ich erhitzte es folgweise drei Mal in einem Strom Wasserstoffgas, ohne es vollständig reducirt zu erhalten.

Die Masse bleibt übrigens in Gestalt eines feinen Pulvers zurück, und eignet sich schwierig zur Bestimmung der spec. Wärme. Um die Reduction zu vollenden, war ich genöthigt, die Masse in einem beschlagenen Tiegel zu erhitzen. Das halbreducirte Metall wurde stark in den Tiegel gestampft, und darauf zwei Stunden lang einem heftigen Essenfeuer ausgesetzt. Das Wolfram backte zu einer einzigen grauen metallischen Masse zusammen, die hinreichend zusammenhielt, um Stücke daraus zu bilden, die dann in die Messingkörbe gebracht wurden. Unglücklicherweise ist dann das Metall kohlenhaltig, so dass die specifische Wärme ein wenig zu groß ausfallen muß.

| M(F)                        | 1255,10 | 1245,53              | 1365,44              |
|-----------------------------|---------|----------------------|----------------------|
| $\boldsymbol{T}$            | 98°,74  | 98°,74               | 99°,05               |
| $\boldsymbol{A}$            | 4625,39 | 462 <sup>g</sup> ,32 | 462 <sup>g</sup> ,39 |
| $\boldsymbol{\vartheta}$    | 9°,73   | 11°,57               | 10°,02               |
| <b>ઝ</b> *                  | 10°,19  | 9°,89                | 9°,74                |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 1°,024  | 0°,9571              | 10,107               |
| t                           | 1' 30"  | 1' 30"               | 1' 30"               |
| Spec. Wärme                 | 0,03685 | 0,03616              | 0,03685              |
| Mittel                      |         |                      | 0,03636.             |

## Molybdän.

Das Molybdän wurde so erhalten. Erst wurde Molybdänsäure in einer Glasröhre durch einen Strom von Wasserstoffgas unvollständig reducirt, dann das theilweis reducirte Oxyd stark eingestampft in einen beschlagenen Tiegel, und nun heftig im Essenfeuer erhitzt. Daraus entsprang eine einzige zusammengebackene grauweiße Masse, die gleichfalls gekohltes Metall war.

| 225   |  |
|-------|--|
| الملك |  |

| M(E)                       | 65 <sup>5</sup> ,83  | 645,23   |
|----------------------------|----------------------|----------|
| $oldsymbol{T}$             | 98°,58               | 98°,26   |
| $\boldsymbol{A}$           | 462 <sup>5</sup> ,32 | 4625,32  |
| $oldsymbol{\vartheta}$     | 110,99               | 12°,46   |
| <b>&amp;</b> '             | 12°,29               | 12°,74   |
| $\Deltaoldsymbol{artheta}$ | 10,023               | 0°,982   |
| t                          | 2'                   | 2'       |
| Spec. Wärme                | 0,07254              | 0,07182  |
| Mittel                     | -                    | 0,07218. |

#### Uran.

Das Uran lässt sich aus dem ammoniakalischen Carbonat leicht durch Wasserstoffgas reduciren; allein es stellt dann ein sehr seines Pulver dar. Um es zusammengebacken zu erhalten stampste ich es in einen beschlagenen Tiegel und erhitzte es darauf im Essenseuer. Das Uran vereinigt sich alsdaun zu einer einzigen, ziemlich harten dunkelbraunen Masse ohne Metallglanz.

| M(E)                        | 170s,50                           | 170s , $25$ | 170s,14         |
|-----------------------------|-----------------------------------|-------------|-----------------|
| $oldsymbol{T}$              | 98°,42                            | 98°,42      | 980,42          |
| $\boldsymbol{A}$            | <sub>2</sub> 462 <sup>5</sup> ,41 | 4625,41     | 462£,39         |
| $oldsymbol{\vartheta}$      | 10°,27                            | 10°,75      | 11°,07          |
| <b>&amp;</b> '              | 10°,49                            | 9°,44       | 90,14           |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 2°,147                            | 2°,097      | $2^{\circ},064$ |
| t                           | 1' 30"                            | 2'          | 2'              |
| Spec. Wärme                 | 0,06239                           | 0,06191     | 0,06140         |
| Mittel                      |                                   |             | 0,06190.        |

#### Schwefel.

Der Schwefel wurde durch Destillation gereinigt, dann in eine Röhre gegossen, und nach dem Erstarren in Stücke zerbrochen. So erhalten, ist er ein sehr schlechter Wärmeleiter, weshalb, wenn er heiß in das Wasser getaucht worden, das Maximum sich erst nach sehr langer Zeit einstellt. Die Bestimmung der spec. Wärme kann also nicht mit großer Schärfe geschehen. Der natürliche Schwefel, so wie der aus Schwefelkohlenstoff krystallisirte, leitet weit besser. In einer künftigen Abhandlung, welche die vergleichende Untersuchung dimorpher Körper umfasssen wird, werde ich auf die specifische Wärme des Schwefels in seinen beiden Krystallformen zurückkommen, und die Veränderungen der specifischen Wärme bei den so merkwürdigen physikalischen Umwandlungen, die der Schwefel in verschiedenen Temperaturen erleidet, weiter verfolgen.

Drei Versuche mit Schwefel gaben:

| M(E)                       | 104 <sup>5</sup> ,60 | 935,71  | $105^{g},34 (B)$     |
|----------------------------|----------------------|---------|----------------------|
| $\boldsymbol{T}$           | 97°,73               | 97°,73  | 97°,31               |
| $\boldsymbol{A}$           | $462^{g}$ , $39$     | 4625,39 | 462 <sup>s</sup> ,23 |
| $\boldsymbol{\vartheta}$   | 13°,43               | 13°,06  | 16°,86               |
| <b>&amp;'</b>              | 13°,42               | 12°,56  | 14°,54               |
| $\Deltaoldsymbol{artheta}$ | 3°,970               | 3°,354  | 3°,737               |
| t                          | <u>o</u>             | 15'     | 8'                   |
| Spec. Wärme                | 0,20179              | 0,20153 | 0,20446              |
| Mittel                     |                      |         | 0,20259.             |

#### Selen.

Das Selen kam von Hrn. Zincken. Es mochte eine Spur Schwefel enthalten, doch habe ich keine wägbare Menge darin gefunden.

| M(B)                        | $120^{s}$ , $13$ | $120^{g}, 13$ | $120^{g}, 13$        |
|-----------------------------|------------------|---------------|----------------------|
| $m{T}$                      | 98°,42           | 97°,63        | 97°,79               |
| $\boldsymbol{A}$            | $462^{g},36$     | 462°,36       | 462 <sup>s</sup> ,36 |
| $oldsymbol{artheta}$        | 11°,93           | 12°,27        | 12°,89               |
| <b>&amp;</b> '              | 11°,24           | 12°,07        | 110,76               |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 2°,022           | 2°,006        | 1°,989               |
| t                           | 1′ 53″           | 2' 2"         | 1' 25"               |
| Spec. Wärme                 | 0,08349          | 0,08396       | 0,08368              |
| Mittel                      |                  |               | 0,08371.             |

Tellur.

Das Tellur bildete einen Regulus von blättrigem Bruch. Ich machte zwei Versuche damit, den ersten mit Wasser, den andern mit Terpenthinöl.

Der erstere gab:

| M(A)                        | 80s,58  | 80°,58   |
|-----------------------------|---------|----------|
| $\boldsymbol{T}$            | 98°,42  | 98°,11   |
| $\boldsymbol{A}$            | 4625,23 | 4615,23  |
| $oldsymbol{\vartheta}$      | 13°,84  | 13°,92   |
| <b>&amp;'</b>               | 13°,27  | 12°,52   |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 0°,965  | 0°,974   |
| t                           | 1' 32"  | 1' 30"   |
| Spec. Wärme                 | 0,05045 | 0,05193. |

Der zweite, mit Terpenthinöl, gab:

| •               |   |
|-----------------|---|
| 63 <b>5,</b> 59 | 63 <sup>5</sup> ,56                                   |
| 98°,42          | 98°,49  |
| 4195,69         | 4195,98   |
| 11°,76          | 10°,89  |
| 10°,94          | 9°,15   |
| 1°,872          | 10,889  |
| <b>2</b> ′      | 1' 30"  |
| 0,05177         | 0,05205   |
| •               | 0,05155.  |
|                 | 98°,42<br>4195,69<br>11°,76<br>10°,94<br>1°,872<br>2' |

Jod.

Das zu diesen Versuchen angewandte Jod war durch Destillation gereinigt. Das Destillat wurde abermals in eine Retorte gethan, und so erhitzt, dass etwa ein Viertel überging, welches alle in der Materie besindliche Feuchtigkeit mit sich nehmen musste. Das rückständige Jod wurde geschmolzen, in Glasröhren gegossen und diese darauf vor der Lampe verschlossen.

| M(E) | 1975,48        | 1665,12 |
|------|----------------|---------|
| Glas | <b>29</b> 5,98 | 195,50  |
| T    | 98°,26         | 97°,85  |
|      | •              | 15 4    |

| $\boldsymbol{A}$                      | <b>462</b> <sup>5</sup> ,45 | 4625,45  |
|---------------------------------------|-----------------------------|----------|
| $oldsymbol{artheta}$                  | 9°,42                       | 9°,53    |
| $oldsymbol{artheta'}$                 | 7°,79                       | 9°,52    |
| $oldsymbol{\Delta}oldsymbol{artheta}$ | 3°,298                      | 2°,563   |
| t                                     | 4' 30"                      | 3' 30"   |
| Spec. Wärme                           | 0,05423                     | 0,05401  |
| Mittel                                |                             | 0,05412. |

Diese Zahl weicht sehr ab von der des Hrn. Avodro, der 0,089 fand.

#### Iridium.

Das Iridium wurde mir von Hrn. v. Meyen dorff geliehen. Es stellte Scheiben von etwa einem Centimeter Dicke dar. Das Metall ist gewiss unrein; denn seine Dichtigkeit fand sich 13,176, statt 15,683, die man demselben gewöhnlich beilegt. Hienach ist gewiss, dass die gefundene specifische Wärme sich beträchtlich von der des reinen Metalls entsernen muss. Allein da es sehr schwer hält, sich Iridium im reinen Zustande zu verschaffen, so glaubte ich, es sey nützlich, wenigstens für chemische Betrachtungen, die specifische Wärme angenähert zu kennen. Drei Versuche gaben:

| M(A)                        | 5475,85 | 547 <sup>g</sup> ,85 | 5475,85  |
|-----------------------------|---------|----------------------|----------|
| $oldsymbol{T}$              | 98°,26  | 97°,94               | 98°,26   |
| $\boldsymbol{A}$            | 4625,23 | 462 <sup>g</sup> ,23 | 4625,20  |
| $oldsymbol{artheta}$        | 17°,49  | 16°,85               | 180,04   |
| <b>&amp;</b> '              | 17°,09  | 16°,57               | 15°,89   |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 3°,745  | 3°,712               | 30,670   |
| t                           | 2' 30"  | 2' 11"               | 2' 24"   |
| Spec. Wärme                 | 0,03715 | 0,03663              | 0,03672. |

## Quecksilber.

Durch Destillation gereinigt. In Glasröhren ge--cht.

| M(B)                       | 480 <sup>5</sup> ,01 | 480s,01 | <b>558</b> 5,58     |
|----------------------------|----------------------|---------|---------------------|
| Glas                       | $19^{g},38$          | 195,38  | $16^{s},03$         |
| $oldsymbol{T}$             | 97°,79               | 97°,79  | 98°,98              |
| $\boldsymbol{A}$           | 4625,39              | 4625,41 | 4625,39             |
| $oldsymbol{artheta}$       | 12°,85               | 11°,72  | 120,40              |
| <b>&amp;</b> '             | 9°,59                | 10°,24  | 90,45               |
| $\Deltaoldsymbol{artheta}$ | 3°,712               | 3°,812  | 4°,153              |
| t                          | 2' 30"               | 2' 30"  | 3'                  |
| Spec. Wärme<br>Mittel      | 0,03318              | 0,03336 | 0,03343<br>0,03332. |

#### Kohlenstoff.

Die Kohle bietet bei Bestimmung ihrer specifischen Wärme große Schwierigkeiten dar. In einer gewissen Menge ist sie äußerst schwer rein darzustellen; überdieß erhält man sie immer in Gestalt eines sehr feinen Pulvers, und in diesem Zustande ist sie für unsere Versuche ungemein unvortheilhaft. Ich habe mit Kohle verschiedener Abkunft sehr viele Versuche angestellt; allein selten ist es mir gelungen, sie bloss mit einer kleinen Menge fremdartiger Stoffe zu erhalten. Ich begnüge mich, hier einen Versuch zu geben, der mit wohl, mit Salzsäure gewaschener Holzkohle angestellt worden. Es gelang, ihr etwas Zusammenhalt zu geben, indem ich das Pulver mit einer concentrirten Zuckerlösung anknetete und es darauf abermals glühte. Die Kohle blieb in Gestalt einer porösen Masse zurück, die so viel zusammenhielt, dass sie in die Messingkörbchen gelegt werden konnte. sie sehr leicht ist, so war man genöthigt auf die Kohlenstücke eine gewogene Menge Blei zu legen.

| M(F)                     | 375,88               |
|--------------------------|----------------------|
| Blei                     | 475,36               |
| $\boldsymbol{T}$         | 97°,79               |
| $\boldsymbol{A}$         | 462 <sup>g</sup> ,23 |
| $\boldsymbol{\vartheta}$ | 15°,61               |
| <b>&amp;'</b>            | 140.73               |

 $\Delta \vartheta$  1°,972 t 4' Spec. Wärme 0,24111.

Diese specifische Wärme kann nicht strenge richtig seyn, da die Kohle noch eine beträchtliche Menge Asche hinterließ; sie kann sich indeß nur wenig von der Wahrheit entfernen. Uebrigens werde ich bald Gelegenheit haben, auf die specifische Wärme der Kohle zurückzukommen, die für deren verschiedene Zustände zu untersuchen wichtig ist.

## Phosphor.

Der Phosphor macht, vermöge seines äufserst niedrigen Schmelzpunkts, eine scharfe Bestimmung seiner specifischen Wärme sehr schwierig.

Bei meinen Versuchen schmolz ich den Phosphor in Glasröhren, und verschloß diese vor der Lampe. Die Röhren wurden in einen Korb gelegt, bis etwa 30° in der Darre erhitzt, und darauf die Bestimmung der specifischen Wärme in Terpenthinöl vorgenommen. Folgendes sind die Ergebnisse eines Versuchs:

| M(G)                        | 71 <sup>g</sup> ,31 |
|-----------------------------|---------------------|
| Glas                        | 28 <sup>5</sup> ,40 |
| $oldsymbol{T}$              | 30°,21              |
| $\boldsymbol{E}s$           | 369 <i>5</i> ,51    |
| $oldsymbol{artheta}$        | 7°,15               |
| <b>&amp;</b> '              | 6°,82               |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 2°,763              |
| $\boldsymbol{t}$ .          | 9'                  |
| Spec. Wärme                 | 0,18949.            |

Dieser Werth ist, wegen der großen Schwierigkeit des Versuchs, nicht streng. Die Darre, in welcher der Phosphor erhitzt wurde, erfüllte die Bedingung, eine stationäre Maximum - Temperatur zu geben, nicht genügend. Wie dem auch sey, so kann doch die obige Zahl

sich nicht sehr von der Wahrheit entfernen, und es war für die Theorie der Chemie von Wichtigkeit, einen angenäherten Werth von der spec. Wärme des Phosphors zu haben.

Hr. Avogadro hat für die spec. Wärme des Phosphors die Zahl 0,385 gefunden, also das Doppelte wie ich. Um keinen Zweisel in dieser Hinsicht übrig zu lassen, bestimmte ich die spec. Wärme des Phosphors zwischen 0° und 100°, d. h. zwischen Temperaturgränzen, die den starren Zustand bis 35° C., den Uebergang aus diesem Zustand in den slüssigen, und endlich den slüssigen Zustand von 35° bis 100° C. umfassen.

Zwei Versuche, nach dem gewöhnlichen Verfahren angestellt, gaben:

| M(G)                        | 715,31  | 595,09   |
|-----------------------------|---------|----------|
| Glas                        | 285,40  | 235,50   |
| $m{T}$                      | 98°,42  | 97°,85   |
| $\boldsymbol{A}$            | 4625,46 | 4625,45  |
| $oldsymbol{\vartheta}$      | 8°,64   | 10°,64   |
| <b>9'</b>                   | 10°,04  | 9°,11    |
| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 4°,727  | 3°,678   |
| t                           | 6' 30"  | 6'       |
| Spec. Wärme                 | 0,25250 | 0,25034. |

Diese Zahlen müssen viel zu groß seyn, weil sie sich meistentheils auf flüssigen Phosphor beziehen, und sie alle latente Schmelzwärme mit begreifen. Dessungeachtet sind sie noch weit entsernt von 0,385, der von Hrn. Avogadro gegebenen Zahl. Sie reichen hin zu zeigen, dass die Zahl 0,1895 nicht weit vom wahren Werthe abliegen kann.

## Mangan.

Man kennt keinen Weg, um metallisches Mangan im Zustande der Reinheit zu erhalten. Die Reduction dieses Metalls gelingt nur durch Vermengung des Oxyds mit Kohle und Erhitzung des Gemenges in einen beschlagenen Tiegel beim möglichst heftigsten Feuer unserer Oefen. Es gelingt dadurch, das Metall in Form eines Regulus zu erhalten; allein es ist dann sehr kohlenhaltig, selbst mehr als das unter gleichen Umständen dargestellte Gusseisen. Mein Zweck bei Anstellung dieser Versuche konnte demnach nicht der seyn, die specifische Wärme des reinen Metalls genau zu erhalten; ich wollte blos einen genäherten Werth haben, der für chemische Betrachtungen nützlich seyn könnte.

| t 2' 15" 2' 35" Spec. Wärme 0,14243 0,14578   | M(A)                        | $120^{g},66$  | 120 <sup>s</sup> ,66 |
|---|-----------------------------|---------------|----------------------|
| $egin{array}{cccccccccccccccccccccccccccccccccccc$  | $\boldsymbol{T}$            | <b>97°,48</b> | 97°,79               |
| $3^{\circ}$ 12°,59 10°,19<br>$\Delta \vartheta$ 3°,262 3°,304<br>t 2' 15" 2' 35"<br>Spec. Wärme 0,14243 0,14578 | $\boldsymbol{A}$            | 4625,32       | 4625,32              |
| $\Delta \vartheta$ 3°,262 3°,304 $t$ 2' 15" 2' 35" Spec. Wärme 0,14243 0,14578                                  | $oldsymbol{artheta}$        | 14°,47        | 149,20               |
| t 2' 15" 2' 35" Spec. Wärme 0,14243 0,14578   | <i></i> <b>%'</b>           | 12°,59        | 10°,19               |
| Spec. Wärme 0,14243 0,14578   | $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 3°,262        | <b>3</b> °,304       |
| •   | t                           | 2' 15"        | 2' 35"               |
| 78'4.1 014410   | Spec. Wärme                 | 0,14243       | 0,14578              |
| Whitei 0,14410.   | Mittel                      |               | 0,14410.             |

Eisen auf verschiedenen Stufen der Kohlung.

Ich habe die specifische Wärme bei mehren Arten von Kohleneisen bestimmt, um zu sehen, wie sie bei verschiedenen Verhältnissen zwischen Eisen und Kohle sich verändern.

#### Hausmann'scher Stahl.

Er hatte die Gestalt kleiner quadratischer Stangen. Nach den Analysen des Hrn. Berthier enthält er nur 1,33 Kohle.

| M(F)                     | 1765,40 | 176 <sup>5</sup> ,40 |
|--------------------------|---------|----------------------|
| T                        | 98°,42  | 99°,05               |
| $\boldsymbol{A}$         | 4625,20 | 4625,20              |
| $\boldsymbol{\vartheta}$ | 17°,81  | 180,05               |
| <i></i> ታ'               | 17°.99  | 18°.13               |

| $\Delta oldsymbol{artheta}$ | 3°,753  | <b>3</b> °,737 |
|-----------------------------|---------|----------------|
| t                           | 1' 30"  | 1' 30"         |
| Spec. Wärme                 | 0,11896 | 0,11789        |
| Mittel                      |         | 0,11848.       |

Feineisen (Fine-metal).

| M(F)                                   | 2015,89  |
|--|----------|
| $\boldsymbol{T}$                       | 98°,58   |
| $\boldsymbol{A}$                       | 4625,10  |
| $\boldsymbol{\vartheta}$               | 19°,96   |
| <i>ᢒ</i> .'                            | 19°,64   |
| $oldsymbol{\Delta} oldsymbol{artheta}$ | 40,452   |
| t                                      | 1' 45"   |
| Spec. Wärme                            | 0,12728. |

Weis-Roheisen (Fonte blanche) \*).

| 1985,29  | 1985,29   |
|----------|---|
| 98°,58   | 98°,42  |
| 4625,20  | 4625,20   |
| 19°,29   | 190,22  |
| 17°,84   | 17°,39  |
| 4°,486   | 4°,461  |
| 1' 30"   | 1' 30"  |
| 0,12983. |   |
|          | 98°,58<br>4625,20<br>19°,29<br>17°,84<br>4°,486<br>1' 30" |

Ich werde nun die eben gegebenen Resultate über die specifische Wärme in Eine Tafel zusammenstellen, und sie dabei in mehre Gruppen theilen.

In der ersten Gruppe, betitelt Vorläufige Bestimmungen, stelle ich die specifische Wärme derjenigen Substanzen, deren Kenntnis nöthig war, um die Versuche zu berechnen.

Die zweite Gruppe umfast die specifische Wärme einfacher starrer Körper, und zerfällt in drei Abtheilungen: A, B, C. Die Abtheilung A begreift die einfachen Kör-

<sup>\*)</sup> Aus Burgund, mit Holzkohlen dargestellt.

per, die im Zustande volkkommener Reinheit untersucht werden konnten, und deren specifische Wärme also als richtig betrachtet werden muß. Die Abtheilung B umschließt die Metalle, die nur in einem beschlagenen Tiegel reducirt werden konnten, und deshalb etwas kohlenhaltig waren. Die specifische Wärme dieser ist etwas zu hoch; allein leicht ist aus dem Vergleich der mit Eisen, Nickel und Kobalt im Zustande geringerer oder größerer Kohlung erhaltenen Resultate zu beurtheilen, um wie viel die Zahlen verringert werden müssen, damit sie auf reine Metalle anwendbar seyen. Hinzugefügt ist die specifische Wärme der Kohle und die des Phosphors, welche ich nicht als definitiv betrachte, und bald möglichst näher bestimmen werde.

In die dritte Abtheilung C sind diejenigen einfachen Körper gestellt, die ich nicht anders als mit einer bedeutenden Menge fremder Stoffe verbunden erhalten habe. Bei diesen dürfen die gefundenen specifischen Wärmen nur als mehr oder weniger entfernte Annäherungen betrachtet werden, die für die Theorie der Chemie nützlich seyn können. Diese Abtheilung begreift nur zwei Substanzen, Mangan und Iridium.

Die dritte Gruppe umfast endlich die einfachen slüssigen Körper. Quecksilber ist die einzige Substanz dieser Kategorie, deren specifische Wärme bestimmt wurde. Ich hoffe, bald die von *Brom* hinzusügen zu können, wann es mir gelungen seyn wird, dasselbe im Zustande der Reinheit zu erhalten.

Die Tafel zerfällt in mehre Spalten, deren Bedeutung aus den Ueberschriften erhellt 1).

1) Das Original enthält noch eine Spalte mehr, nämlich in dieser die Angabe aller einzelnen Resultate; hier sind nur, wenn mehre Bestimmungen gemacht wurden, die Mittelwerthe gegeben, da man die Ergebnisse der einzelnen Versuche schon in dem Früheren besitzt.

| Nickel, geschmolzen, mehr kohlenh.   0,11631 | 331           |             |         | 369,68  | 42,999 |
|--|---------------|-------------|---------|---------|--------|
|  | 112           | •           |         | 368,99  | 43,217 |
| Hausmann'scher                               | 348           |             |         | 339,21  | 40,172 |
| •  | . 28          |             | •       | 339,21  | •      |
|  | 383           |             |         | 339,21  | 44,038 |
| •  | 111 0.25      | N S         | 76,44   | 152,88  | 36,873 |
| 10° bis 30°                                  | <del></del>   | 35 A        | 196,14  | 196,14  | 37,024 |
| •  | 142           |             | •       |         |        |
| Abthei                                       | heilung       | Ċ.          |         |         |        |
| •  | 33            |             | 1233,50 | 1233,50 | 45,428 |
| Mangan, sehr kohlenhaltig   0,14411          | 111           |             | 345,89  | 345,89  | 49,848 |
| Gruppe III. — einfache flüssige Substanz.    | einfache flüs | sige Substa | nz.     |         |        |
| Quecksilber   0,03332                        | _             | 0,0330      | 1265,22 | 1265,82 | 42,149 |
|  |               |             |         |         |        |

|                   |                                   |               |         | 2       | 236     |         |                  |         |         |         |
|-------------------|-----------------------------------|---------------|---------|---------|---------|---------|------------------|---------|---------|---------|
| Product aus       | Warme in<br>d. Atomet-<br>wicht,  | 41,345        | 40,160  | 39,993  | 39,468  | 40,754  | 41,403           | 42,703  |         | 43,062  |
| Atomgewicht       | Regnault<br>angenommen.           | 735,29        | 369,68  | 1233,50 | 665,90  | 201,17  | 494,58<br>801,76 | 789,75  |         | 1183,00 |
| Atom              | nach<br>Berselius,                | 735,29        | 369,68  | 1233,50 | 665,90  | 201,17  | 494,58<br>801,76 | 789,75  |         | 2711,36 |
| Specifische Wirme | nach Dulong<br>und Petit.         | 0,0514        | 0,1035  | 0,0314  | 0.0298  | 0,1880  | 0,0912           | 0,089 A | n 12 B. | 40.00   |
| Specifisch        | Mittelwerthe<br>nach<br>Regnanit. | 0,05623       | 0,10863 | 0,03243 | 0,05927 | 0,20259 | 0,05155          | 0,05412 | Abtheil | 061900  |
|                   | Substanzen.                       | why von Banca | Oxalat) |         |         |         |                  | ngp     |         |         |

| 42,999                             | 43,217            | 40,172                |           | 44,038        | 36,873  | 37,024                    |                      |         | 45,428<br>  49.848 |   | 42,149      | <i>:</i> |
|------------------------------------|-------------------|-----------------------|-----------|---------------|---------|---------------------------|----------------------|---------|--------------------|---|-------------|----------|
| 369,68                             | 368,99            | 339,21                | 339,21    | 339,21        | 152,88  | 196,14                    | •                    |         | 1233,50<br>345,89  |   | 1265,82     |          |
|                                    |                   |                       |           |               |         |                           |                      |         |                    | <b>-</b>                                  |             |          |
|                                    |                   |                       | ,         |               | 76,44   | 196,14                    |                      |         | 1233,50 $345,89$   | nz.                                       | 1265,22     |          |
| -                                  |                   |                       |           |               |         |                           |                      |         |                    | -<br>Ssta                                 | -           | •        |
|                                    |                   |                       |           |               | V       | V                         |                      |         |                    | Sul                                       |             |          |
|                                    |                   |                       |           |               | 0,25    | 0,385                     |                      | n & C.  |                    | flüssige                                  | 0,0330      | 1        |
|                                    |                   |                       |           |               |         |                           |                      | l u     |                    | che                                       | <u>·</u>    |          |
| 0,11631                            | 0,11712           | 0,11848               | 0,12728   | 0.12983       | 0,24111 | 0,1887                    | 0,25142              | Abtheil | 0,3683             | Gruppe III. — einfache flüssige Substanz. | 0,03332     |          |
| Nickel, geschmolzen, mehr kohlenh. | Kobalt, dito dito | Stahl, Hausmann'scher | Feineisen | Weissroheisen | Kohle   | Phosphor, von 10° bis 30° | dito von 0° bis 100° |         | Iridium, unrein    | •   | Quecksilber |          |

Vergleicht man die von Dulong und Petit gefundenen Zahlen mit den meinigen, so sieht man, dass letztere im Allgemeinen etwas größer sind. Die Unterschiede rühren wahrscheinlich von dem Versahren her. Bei ihren Versuchen nach der Mengungsmethode erhitzten Dulong und Petit die Substanzen durch längeres Eintauchen in siedendes Wasser, und darauf brachten sie dieselben in das Wasser des Kühlgefäses. Während dieses Transports durch die Luft musste nun vermöge der Verdunstung des Wassers, welches die Obersläche der Körper benetzte, ein sehr bedeutender Wärmeverlust stattsinden.

Die directe Probe, welcher ich mein Verfahren durch Bestimmung der specifischen Wärme des Wassers unterwarf, zeigt hinreichend, dass meine Zahlen nur sehr geringe Unsicherheiten mit sich führen können.

Größere Unterschiede zwischen meinen Resultaten und denen von Dulong und Petit bemerkt man beim Kobalt und Tellur. Kobalt und Nickel haben eine gleiche specifische Wärme, und dadurch verschwindet eine der hauptsächlichsten Anomalien in dem Dulong-Petit'schen Gesetz. Die specifische Wärme des Tellurs ist kaum die Hälfte der von diesen Physikern gegebenen. Ich stehe nicht an, diese Abweichungen den Unsicherheiten der Erkaltungsmethode zuzuschreiben, wie ich schon vorhin zu zeigen gesucht habe.

Sehen wir nun, ob die Werthe, welche ich für die specifische Wärme einfacher Körper gefunden, das Gesetz der Atome bestätigen. Dazu bedarf es, dass die in der letzten Spalte der Tafel enthaltenen Zahlen, welche die Producte der specifischen Wärme in die zugehörigen Atomgewichte vorstellen, constant bleiben.

Nun sieht man, dass diese Zahlen von 38 bis 42 schwanken 1), d. h. um weit beträchtlichere Größen als aus Beobachtungssehlern hervorgehen könnten. Das Ge-

<sup>1)</sup> In diesen Vergleich darf man offenbar nur die einfachen Körper der Abtheilung A aufnehmen.

hte Weise; erwägt man aber, dass die Atomgewichte der in der Tafel aufgesührten einsachen Körper von 200 bis 1400 gehen, die Producte aus den specifischen Wärmen in die Atomgewichte aber zwischen 38 und 42 eingeschlossen bleiben, so wird man überzeugt seyn, dass das Dulong-Petit'sche Gesetz, wenn auch nicht als ganz streng, doch wenigstens als sehr der Wahrheit nahe kommend angesehen werden muss.

Wahrscheinlich würde dies Gesetz die Resultate der Ersahrung ganz streng darstellen, wenn man die specifische Wärme bei jedem Körper für einen bestimmten Punkt der Thermometerskale nehmen und zugleich die specifische Wärme von allen die Beobachtung abändernden fremden Ursachen befreien könnte. Diese Ursachen können verschiedener Art seyn.

Körper, die, bevor sie schmelzen, den Zustand der Weichheit durchlaufen, enthalten wahrscheinlich schon, ehe sie sliessen, einen Theil ihrer Schmelzungswärme, die sich, bei dem Versuch, der specifischen Wärme addirt. Andererseits ergiebt sich die specifische Wärme, wie wir sie bestimmten, aus der Beobachtung der Wärmemenge, die der Körper absorbiren muss, um seine Temperatur zu erhöhen; diess ist nun, genau gesprochen, seine specifische Wärme plus der Wärmemenge, die er aufnehmen musste, um sich auszudehnen. Diese letztere Wärmemenge, die man latente Ausdehnungswärme nennen könnte, fügt sich, bei dem Versuch, der specifischen Wärme binzu; sie ist sehr groß bei den Gasen, weit schwächer bei den starren und flüssigen Körpern, allein in keinem Fall zu vernachlässigen, und muss nothwendig die beobachtete specifische Wärme in merklicher Weise abändern.

Alle Fehlerquellen sind noch verwickelt durch die willkührliche Wahl des Punktes, von welchem aus man bei jedem Körper das Steigen der Temperatur rechnet, eine Wahl, die durch keine physische Eigenschaft, wie der Schmelz- oder Siedpunkt der Substanz, bedingt wird, sondern gleich ist für Körper von gänzlich verschiedener Natur.

Die Zunahme der specifischen Wärme mit der Temperatur reicht allein hin zu zeigen, wie nothwendig es sey, für jede Substanz einen mit deren Eigenthümlichkeiten in Beziehung stehenden Ausgangspunkt zu wählen, weil es keinen Grund giebt, dass diese Zunahme, welche wahrscheinlich einem Gesetz unterworfen ist, diese Gesetz zur Evidenz bringe, wenn man es für jeden Körper von einem Zahlenwerth aus bestimmt, der sicher nicht für alle gleiche Lage hat auf der Curve, die diese Gesetz in Function der Temperatur ausdrückt.

Uebrigens bin ich überzeugt, dass die specifische Wärme eines Körpers sich merklich verändern kann, wenn dieser in seiner Dichtigkeit eine Veränderung gleicher Ordnung erleidet. So z. B. erleidet das Kupfer, dessen Dichtigkeit beim Harthämmern bedeutend zunimmt, eine sehr merkliche Verringerung in seiner specifischen Wärme; und diese nimmt ihren ursprünglichen Werth wieder an, wenn das Metall ausgeglüht wird.

Wohl schmiedbares Kupfer gab, bei zwei Versuchen, für seine specifische Wärme die Zahlen 0,09501 und 0,09455.

Dasselbe Kupfer, kalt gehämmert, gab, bei zwei Versuchen, für die specifische Wärme 0,09360 und 0,9332, Zahlen, die sehr bedeutend schwächer sind als die vorhergebenden.

Nachdem dasselbe Kupfer in einer guten Rothglühhitze angelassen worden, fand man für seine specifische Wärme 0,09493 und 0,09479, d. h. den ursprünglichen Werth.

Blei und Zinn erlitten unter dem Prägstock keine Aenderung, sowohl in der Dichte als in der specifischen Wärme.

Eine Reihe ähnlicher Versuche habe ich mit Subtanzen begonnen, die bei gleicher Temperatur merklich zerschiedene Dichtigkeiten darbieten können, wie z. B. gehärtetes und gekühltes Glas. Diese Versuche gehören natürlich in das Kapitel, worin ich die dimorphen Körper behandeln werde. Bekanntlich ist bei diesen die Dichte oft sehr beträchtlich verschieden. Das Wenige, was ich so eben über die Veränderung der specifischen Wärme eines Metalls bei dessen Härtung gesagt, wird genügend die Nothwendigkeit zeigen, die Versuche mit Substanzen anzustellen, deren Theilchen ihre natürliche Lage wohl angenommen haben, z. B. mit Substanzen, die zuch dem Schmelzen langsam erkaltet sind. Diese Betängungen lasseu sich in der Praxis aber nicht immer ertallen.

Man sieht hieraus, dass die Aufsuchung des Gesetzes, elches die specifische Wärme y der Körper mit deren tomgewicht x verknüpft, darin besteht, die Form einer wleich andere Variabeln enthaltenden Function F(x,, u, v etc.) zu bestimmen, während man bloss eine Reihe umerischer Werthe von y und die entsprechenden Werthe on x kennt. Die Form der Function würde sich in trenge kund geben, wenn nicht, bei Variation von x, zu-Beich u und o mit y variirten; allein da diese gleichzeitige Veränderung immer stattfindet, und man bisher zur Er-Dittlung des Einslusses dieser, der glücklicherweise bei der Wärmecapacität starrer und slüssiger Körper ziemlich schwach ist, keinen Weg kennt, so kann die Form der Function sich nur in angenäherter Weise zwischen den Lahlenwerthen von y und x zu erkennen geben. Das ist vermuthlich der wahre Grund, weshalb das Dulong-Petit'sche Gesetz nicht streng aus den beobachteten Zahen hervorgeht.

Ich habe in dieser Abhandlung nicht immer die Berelius'schen Atomgewichte angenommen. Um mich für etzt auf die Abtheilung A der Tasel zu beschränken, da aus ihr allein das Gesetz der specifischen V der Atome hervorgehen kann, so sieht man, da Atomgewicht des Silbers die Hälfte von dem B lius'schen ist, das des Wismuths 1330 statt 887.

Das von Berzelius angenommene Atomgewic Silbers, 1351, setzt voraus, das Silberoxyd sey RC spreche dem Bleioxyd, dem schwarzen Kupferoxyd. aber wissen alle Mineralogen aus den schönen Bectungen von Gustav und Heinrich Rose sehr gudas Schwefelsilber als isomorph mit dem Einfach-Sfelkupfer Cu<sup>2</sup> Sbetrachtet werden muß, und daß eses in dem Fahlerz und den Bournoniten ersetzen Das Silberoxyd entspricht hienach dem Kupferoxydudem Quecksilberoxydul, und das allgemein für daber angenommene Atomgewicht wird durch zwei dwerden müssen.

Berzelius hat lange Zeit mit den übrigen C kern für das Atomgewicht des Wismuths die Zahl angenommen; diese gab dem Wismuthoxyde die F Bi<sup>2</sup>O<sup>3</sup>, und stellte es dem Antimonoxyde an die allein seit Stromeyer ein höheres Wismuthoxyc deckte, hielt er für nothwendig, das bis dahin ange mene Atomgewicht aufzugeben und dafür die Zah zu nehmen, weil die von diesem Chemiker gen Analyse des Hyperoxyds kein einfaches Verhältnil dem alten Atomgewicht ergab, wogegen man mit neuen die Reihe BiO und BiO2 hat. Das Wis oxyd entspräche hienach dem Bleioxyd; allein dies nahme widerstreitet allen Analogien. Das Schwefe muth ist keineswegs mit dem Schwefelblei isomorph; mehr besitzt es, nach Phillips, eine Krystallform, lich der des Schwefelantimons. Jacquelin's Ver über verschiedene Wismuthverbindungen machen e gemein wahrscheinlich, dass Stromeyer'sche peroxyd gleiche Zusammensetzung wie die antim Säure habe, und das Wismuthchlorid isomorph sey

m Antimonchlorid. Hienach glaube ich, dass an der othwendigkeit, zum alten Atomgewicht zurückzukehren, in Zweisel übrigbleiben könne.

Wohl fest gestellt, würde das Gesetz der specifihen Wärme der Atome ein entscheidendes Kennzeichen
geben zur Bestimmung des Werthes der Atomgewichte
m einfachen Substanzen, deren chemische Charaktere
cht so scharf oder nicht so vollständig bekannt sind,
m unter mehren gleich wahrscheinlichen Zahlen die richge Wahl zu treffen. Wenden wir diess Gesetz auf die
der Abtheilung B enthaltenen Substanzen an, so finen wir darin zwei einfache Körper, für welche man die
genwärtig angenommenen Atomgewichte abändern müsste,
imlich: Uran und Kohle.

Das bisher für das Uran angenommene Atomgewicht 2711, — übermäßig groß, doppelt so groß als die ichsten Atomgewichte der übrigen einfachen Körper. ach der specifischen Wärme des Urans muß man das iomgewicht desselben auf 677,84, d. h. auf ein Viertel duciren, und das Uranoxydul als U<sup>4</sup>O betrachten. Unäcklicherweise sind uns die Verbindungen des Urans sher so unvollkommen bekannt, daß man sich unmögh derselben zu Betrachtungen über die Feststellung staten Atomgewichts dieses Körpers bedienen kann. Ich be einige Versuche zur Ausfüllung dieser Lücke unrommen.

Das von Berzelius für die Kohle angenommene omgewicht müßte verdoppelt werden; diess gäbe für e Verbindungen dieses Körpers mit dem Sauerstoff die ormeln:

Kohlenoxyd CO<sup>2</sup>
Kleesäure CO<sup>3</sup>
Kohlensäure CO<sup>4</sup>.

Die neutralen kohlensauren Salze würden sonach sische, und die sauren neutrale.

Ich will hier nicht alle chemischen Betrachtungen

entwickeln, auf die man sich zu Gunsten dieses Atomgewichts der Kohle stützen könnte; ich verspare sie für eine künftige Arbeit, in welcher ich die specifische Wärme organischer Verbindungen untersuchen werde. Ich begnüge mich mit der Bemerkung, dass diess neue Atomgewicht eine von allen Chemikern beobachtete Thatsache erklären würde, nämlich dass man bei all den organischen Verbindungen, über deren Aequivalent keine Ungewisheit herrscht, die Anzahl der Kohlenatome durch zwei dividiren kann. Als Ausnahme von dieser allgemeinen Thatsache kenne ich nur einige organische Sanren, z. B. Gallussäure, Brenzweinsäure, Brenzcitronen-Hr. Liebig hat neuerlich gezeigt, dass mehre dieser Säuren als bibasische Säuren zu betrachten seyen und ibre Formel verdoppelt werden müsse; diess macht die Anzahl der Kohlenatome ebenfalls durch zwei theilbar. k

Beim Bor und Kiesel würde die specifische Wärme ein sehr schätzbares Datum seyn, um das Atomgewicht z festzustellen, das bei diesen Körpern bisher nur auf recht schwankende Betrachtungen, und durch mehr oder weniger entfernte Analogien bestimmt werden konnte. Ich ; habe mir bis jetzt nur sehr geringe Mengen von diesen Substanzen verschaffen können, habe indess doch einige 🛌 Versuche gemacht, ihre Wärmecapacität nach der Erkal- 😕 tungsmethode zu bestimmen. Bald hoffe ich die Resultate geben zu können, vereint mit den specifischen Wärmen anderer Metalle, die ich mir ebenfalls nur in geringer Menge verschaffen konnte, nämlich Chrom, Titan : und Rhodium. Auch habe ich die specifische Wärme ; einer großen Zahl zusammengesetzter Körper bestimmt, doch sind die Versuche noch nicht so vollständig, dass sie verdienten der Academie vorgelegt zu werden.

IV. Ueber die Spiralen der Ammoniten; von Carl Friedrich Naumann in Freiberg. (Fortsetzung von Bd. L S. 236.)

## §. 5. Einige allgemeine Eigenschaften der Conchospiralen.

Ehe ich in meinen eigenen Darstellungen fortfahre, muß ich, um jedem Verdachte der unrechtmässigen Priorität zu begegnen, Folgendes bemerken. Bald nach dem Abdrucke meines ersten Aufsatzes (Annal. Bd. L S. 223) wurde ich durch eine freundliche Mittheilung des Hrn. Leopold von Buch davon in Kenntniss gesetzt, dass ganz ähnliche Untersuchungen über die geometrische Gesetzmässigkeit der gewundenen Conchylien schon vor wei Jahren von Hrn. Prof. Moseley in den philosophischen Transactionen bekannt gemacht worden sind. Es ist mir jetzt endlich durch die Güte Sr. Excellenz des Hrn. Staatsministers von Lindenau geglückt, Moseley's wichtige Abhandlung studiren zu können. findet sich in den Philosophical transactions for the year, 1838, p. 351 ff., unter dem Titel: On the geometrical forms of turbinated and discoid shells. Herr Moseley erkannte das Gesetz der logarithmischen Spirale zunächst in den Zuwachsstreisen des Operculum von Twbo und andern Geschlechtern, und dann in der geometrischen Progression der Windungsabstände; er bestimmte die Windungsabstände mehrer Species (z. B. für Nautilus Pompilius q=3, für Turbo duplicatus q=1,18, für Turbo phasianus  $q=\frac{7}{4}$ , für Buccinum subulatum q=1,13); er erkannte die Wichtigkeit dieses Quotienten als einer charakteristischen Zahl für die Bestimmung der Species, und entwickelte nicht nur mehre

sehr sinnreiche Betrachtungen über die Wachsthums-Gesetze der Conchylien, sondern gab auch mathematische Formeln für die Area und den Schwerpunkt der Conchoidal-Oberflächen, und für das Volumen und den Schwerpunkt der Conchoidal-Körper. Hrn. Moseley gebührt daher das Verdienst der Entdeckung des Grundgesetzes der gewundenen Conchylien; ihm gebührt das Verdienst, einen, zeither der Mathematik unzugänglich gebliebenen Zweig der Naturgeschichte in das Gebiet der exacten Wissenschaften eingeführt zu haben. Mich aber freut es, in seiner schönen Arbeit eine Bürgschaft für die Richtigkeit meiner eigenen Forschungen und eine Aufforderung zur weiteren Verfolgung des eingeschlagenen Weges gefunden zu haben.

In der Voraussetzung, dass auch die Ammoniten und die mit ihnen verwandten Formen nach dem Gesetze der Conchospirale (oder logarithmischen Spirale) gewunden sind, will ich nun versuchen mehre Folgerungen über die Natur dieser Formen und einige Hülfsmittel zur genaueren Bestimmung derselben abzuleiten. Da ich jedoch nicht voraussetzen kann, dass allen Denjenigen, welche sich für diese Betrachtungen interessiren dürsten, die Eigenschaften der Conchospirale sogleich gegenwärtig seyn werden, so will ich vorher einige, für unsere Zwecke besonders wichtige Eigenschaften in Erinnerung bringen, welche sich ohne Weiteres aus der Gleichung

 $r = aq^{\frac{1}{2\pi}}$  ergeben.

<sup>1)</sup> Die Conchospiralen haben ihren Anfang nicht im Mittelpunkte oder Pole des Axensystems, sondern in einem bestimmten Punkte ausserhalb desselben.

Der Anfang der Linie liegt nämlich da wo o=0 ist; für diesen Werth wird aber r=a, welche Größe wir künftig den *Parameter* der Conchospirale nennen

wollen. Wenn also (Taf. I Fig. 10) C der Mittelpunkt der Spirale und CA = a ist, so beginnt die Spirale bei A, um nun in der Richtung ABR unzählige, immer größere Windungen zu machen. Der Parameter a ist ein Element, dessen Bestimmung nur auf dem Wege directer Beobachtung zu erlangen ist.

Von dem Anfangspunkte A aus entfernt sich die Conchospirale für positive v (d. h. für alle, nach der einen Richtung AB stattfindenden Drehungen des Radius Vector), in zahllosen, immer größeren Windungen vom Mittelpunkte C in die Unendlichkeit hinaus. Für negative v dagegen (oder für die in entgegengesetzter Richtung AD stattfindenden Drehungen des Radius Vector) nähert sich die Conchospirale in zahllosen, immer kleineren Windungen dem Mittelpunkte, ohne ihn doch jemals zu erreichen. Der Mittelpunkt oder Pol ist ein asymptotischer Punkt der Curve, welche sonach von ihrem Anfangspunkte aus nach entgegengesetzten Richtungen in einem äusseren (positiven) centrifugalen, und in einem inneren (negativen) centripetalen Theil zerfählt. An gegenwärtigem Orte haben wir es immer nur mit dem äusseren, positiven Theile der Spirale zu thun.

2) Die successiven singulodistanten Windungsabstände bilden in der Conchospirale eine geometrische Progression vom Quotienten q.

Aus §. 2 wird man sich erinnern, dass ich unter singulodistanten Radien solche Radien verstehe, welche genau um eine ganze Windung (oder um den Winkel  $v=2\pi$ ) aus einander liegen. So sind z. B. CA, CR, CR' drei, auf einander folgende singulodistante Radien. Da nun

für CA der Bogen v=0- CR -  $v=2\pi$ - CR' -  $v=4\pi$ 

ist u. s. w., so folgt, dass sich

CA: CR: CR' etc.  $=a:aq:aq^2$  etc.

verhalten. Hieraus ergiebt sich aber fernerweit, dass auch die singulodistanten Windungsabstände AR, RR' u. s. w. eine geometrische Progression von demselben Quotienten bilden müssen. Denn es haben diese Abstände successiv die Werthe a(q-1), a(q-1)q,  $a(q-1)q^2$ , welche offenbar nach einer geometrischen Progression von dem Quotienten q fortschreiten.

3) An jeder Conchospirale ist der Neigungswinkel der Tangente gegen den Radius constant.

Diese sehr charakteristische Eigenschaft der Conchospirale läst sich leicht aus ihrer Gleichung ableiten, wenn man den allgemeinen Ausdruck der Subtangente einer Curve für polare Coordinaten zu Grund legt; es ist nämlich:

Subtang. 
$$=\frac{r^2 dv}{dr}$$
.

Substituirt man hierin den, aus der Gleichung  $r = aq^{\frac{1}{2\alpha}}$  abzuleitenden Werth des Differentialquotienten  $\frac{dv}{dr}$ , so folgt für die Conchospirale:

Subtang. = 
$$\frac{2\pi r}{\log q}$$
.

Es findet sich aber der Neigungswinkel  $\omega$  des Raidius gegen die Tangente, indem man die Subtangente durch den Radius dividirt; also wird:

$$tang \omega = \frac{2\pi}{\log q}.$$

Da nun  $\pi$  und q constante Größen sind, so folgt, daß der Winkel  $\omega$  an jedem beliebigen Punkte genau denselben Werth hat, oder für eine und dieselbe Spirale eine constante Größe ist.

- §. 6. Ueber die Diameter und Radien der Conchospirale.
- 1) Irgend ein *Diameter D* der Conchospirale besteht allemal aus der Summe zweier semissodistanter Radien. Ist also der *eine* dieser Radien:

$$r = aq^{\frac{v}{2\alpha}},$$

so wird der andere:

$$r' = aq^{\frac{v}{2u}}q^{\frac{1}{2}}$$

und daher:

Calendaria

$$D=r'+r=aq^{2\kappa}(1+q^{2}).$$

Für irgend einen der folgenden, größeren Durchmesser D', welcher mit dem ersteren den Winkel x bildet, wird eben so

$$D' = aq^{\frac{v}{2\pi}}(1+q^{\frac{1}{2}})q^{\frac{x}{2\pi}},$$

und es haben daher überhaupt zwei, um den Winkel  $\boldsymbol{x}$  distante Diameter  $\boldsymbol{D}$  und  $\boldsymbol{D}'$  das Verhältnis:

$$\frac{D'}{D} = q^{\frac{x}{2\alpha}}.$$

Für zwei quadrantodistante oder sich rechtwinklich schneidende Diameter eines und desselben Umganges wird also:

$$\frac{D'}{D} = q^{\frac{1}{2}} \operatorname{oder} \left(\frac{D'}{D}\right)^{4} = q$$

und für die beiden coïncidirenden semissodistanten Diameter, oder, was dasselbe ist, für den größten und kleinsten Diameter eines und desselben Umganges wird:

$$\frac{D'}{D} = q^{\frac{1}{2}} \operatorname{oder} \left(\frac{D'}{D}\right)^2 = q$$
,

so wie endlich für singulodistante Diameter  $\frac{D'}{D} = q$ .

2) Die Abstände je zweier semissodistanter (und daher einander paralleler) Tangenten sind denen, durch die betreffenden Berührungspunkte gehenden Diametern proportional.

Man denke sich durch die beiden Endpunkte eines Diameters Tangenten gelegt, so folgt aus der, im vorhergehenden §. erläuterten Gleichheit der Neigungswinkel aller Radien gegen ihre Tangenten, dass diese beiden Tangenten einander parallel seyn müssen. Der gegenseitige Abstand S beider Tangenten wird aber offen-

$$S = D \sin \omega$$

 $S = D \sin \omega,$ wenn  $\tan g \omega = \frac{2\pi}{\log g}$ .

Für i--

Für irgend zwei Diameter  $m{D}$  und  $m{D}'$  wird daher: D: D'=S: S',

und folglich auch, wenn diese Diameter um den Winkel x distant sind:

$$\frac{S'}{S} = q^{\frac{x}{2x}}.$$

Diese Abstände gegenüberliegender Tangenten bilden ein sehr brauchbares Beobachtungselement zur Bestimmung des Quotienten q, weil sie sich leicht und genau messen lassen. Auch führen sie auf die Bestimmung der Diameter, deren directe Messung nicht wohl zu bewerkstelligen ist, indem

$$D = \frac{1}{\sin \omega} S$$

ist.

3) Die Radien lassen sich ebenfalls nicht unmittelbar messen, weil der Mittelpunkt der Spirale ganz unsicher ist und nur ganz ungefähr bestimmt werden Ist jedoch ein Diameter gefunden worden, so kann man ibn sehr leicht in seine beiden Radien zerfällen. Da nämlich:

$$D=r'+r=r(1+q^{1/2}),$$

so bestimmt sich aus dem gefundenen Diameter:

der kleinere Radius, 
$$r = \frac{1}{1 + Vq}D$$
, und der größere Radius,  $r' = \frac{Vq}{1 + Vq}D$ 

- §. 7. Rectification und Quadratur der Conchospirale.
  - 1) Für irgend einen Radius r sey s die Länge des zugehörigen Spiralbogens, oder desjenigen Theiles der Conchospirale, welcher zwischen den Radien a und r enthalten ist. Nach bekannten Regeln bestimmt sich allgemein:

$$ds = \sqrt{r^2 dv^2 + dr^2}.$$

Nun folgt aus der Gleichung:

$$r = aq^{\frac{v}{2x}},$$

$$rdv = \frac{2\pi dr}{\log q}.$$

daſs

Substituirt man diesen Werth in der allgemeinen Differentialgleichung des Bogens, so folgt für den Bogen der Conchospirale:

$$ds = \frac{dr \sqrt{4\pi^2 + \log^2 q}}{\log q} = dr M,$$

woraus sich durch Integration ergiebt:

$$s = rM + Const.$$

Weil für r=a der Bogen s=0 ist, so wird Const.=-aM, also:

$$s = (r - a)M$$

$$= a(q^{\frac{v}{2\alpha}} - 1)M.$$

Eben so bestimmt sich für irgend einen andern Radius r', welcher dem Kreisbogen v + x entspricht:

$$s' = (r' - a) M$$

$$= a(q^{\frac{v+x}{2\pi}} - 1) M.$$

Setzt man  $x=2\pi$ , so folgt die Länge U irgend eines vollständigen, zwischen den Kreisbogen v und  $v+2\pi$  enthaltenen Umganges der Conchospirale:

$$U=s'-s=aq^{\frac{v}{2\pi}}(q-1)M.$$

Hieraus ergiebt sich für jede Conchospirale:

Länge des ersten Umganges =a(q-1)M- zweiten - =aq(q-1)M- dritten -  $=aq^2(q-1)M$ - vierten -  $=aq^3(q-1)M$ u. s. w., und allgemein:

Länge des men Umganges  $=aq^{n-1}(q-1)M$ . Die Längen der successiven Umgänge wachsen daher gleichfalls nach einer geometrischen Progression vom Quotienten q.

2) Bezeichnet man den gesammten Flächenraum, welchen der Radius Vector bei seinen successiven Umgängen bis zu dem Kreisbogen v beschrieben hat, mit f, so ist das Differential dieses Flächenraums:

$$df = \frac{1}{2}r^2 dv,$$

oder, nach Substitution des Werthes von dv:

$$df = \frac{\pi r dr}{\log q}.$$

Hieraus folgt, unter Berücksichtigung, dass für r=a f=0 ist:

$$f=(r^2-a^2)\frac{\pi}{2\log q}.$$

Eben so bestimmt sich für irgend einen andern Radius r' der gesammte, bis dahin beschriebene Flächenraum:

$$f' = (r'^2 - a^2) \frac{\pi}{2 \log q},$$

und folglich das Areal A des, von einem Radius r bis zu dem andern Radius r' beschriebenen Flächenraums:

$$A=(r^{r_2}-r^2)\frac{\pi}{2\log q}.$$

Nimmt man an, dass r'=rq, so findet man für das Areal eines vollständigen, von r bis r' reichenden Umganges:

$$A = r^{2} (q^{2} - 1) \frac{\pi}{2 \log q}$$

$$= a^{2} q^{\frac{v}{\pi}} (q^{2} - 1) \frac{\pi}{2 \log q}.$$

Hieraus ergiebt sich für jede Conchospirale, wenn  $\frac{\pi}{2 \log q}$  = N gesetzt wird:

Areal des ersten Umganges  $=a^2(q^2-1)N$ 

N

王(

) **Y** 

dis

704

- - zweiten  $=a^2q^2(q^2-1)N$
- - dritten  $=a^2q^4(q^2-1)N$
- - vierten  $=a^2q^6(q^2-1)N$

u. s. w, und allgemein:

Areal des num Umganges  $=a^2q^{2(n-1)}(q^2-1)N$ . Die Areale der successiven Umgänge wachsen daher nach einer geometrischen Progression, deren Quotient  $q^2$  ist.

## § 8. Innere und äussere Spirale der Conchylien.

Im Allgemeinen sind mit einem jeden Spiralgehäuse, und daher auch mit einem jeden Ammoniten viele concentrische Conchospiralen gegeben, unter welchen sich jedoch besonders *zwei* auszeichnen, von denen die ein**e** durch den Rücken der Windungen, die andere durch die Windungsnaht bestimmt wird. Ich will sie die äusere und die innere Spirale nennen. Beide unterscheiden sich wohl häufig nur durch verschiedene Werthe von a, während ihnen ein und derselbe Werth von q zu Grunde liegt. Die innere Spirale hat dann einen kleineren Parameter, als die äussere Spirale, und beide Werthe, a und  $\alpha$ , bestimmen sich durch das Verhältniss, in welchem die äusseren Umgänge die inneren Umgänge Daher giebt es auch nur zwei Fälle, in umschliessen. denen sich diese beiden Spiralen auf eine einzige reduciren: 1) wenn die Umgänge bis zum Mittelpunkte umschließend sind, und 2) wenn die Umgänge einander gar nicht umschließen, sondern nur berühren.

Viele Ammoniten aber sind durch verschiedene Windungsquotienten q und k der äußeren und inneren Spirale charakterisirt, und in ihnen könnten beide Spiralen recht wohl mit gleichem Parameter ansangen. Man würde

daher die Ammoniten in monospirale 1) und diplospirale, und die letzteren wiederum in exosthene-und entosthene eintheilen können, je nachdem die äußere oder die innere Spirale den größeren Quotienten hat.

Jedenfalls aber ist die innere Spirale von der äufseren Spirale durch ein Verhältnis verschieden, welches zwar auf den ersten Blick leicht übersehen werden kann, dessen ungeachtet aber für die ganze Verfolgung des Problems von der größten Wichtigkeit seyn dürfte.

Dieses Verhältniss besteht darin, dass die innere Spirale gegen die äussere wenigstens um einen ganzen Umgang zurück ist, dass also die Naht eines jeden Umganges nicht mit den Rücken desselben Umganges, sondern mit dem Rücken des nächst vorhergehenden Umganges von gleicher Ordnung ist. Hieraus solgt denn auch, dass es für den ersten (innersten) Umgang der äusseren Spirale noch gar keine innere Spirale giebt, und dass diese letztere erst dann ihren Ansang nimmt, wenn jene erstere schon wenigstens einen Umgang vollendet hat, und ihren zweiten Umgang beginnt.

Es dürfte dieses Verhältnis möglicherweise in der Verschiedenheit zwischen dem Embryo und dem zur Selbstständigkeit gelangten Thiere begründet seyn. Der Embryo ist vielleicht nur mit der ersten Windung ABR (Fig. 11 Taf. I) versehen, in welcher allerdings die Bedingungen zur Entwicklung der ganzen Schale gegeben seyn müssen. Wenn nun aber das selbstständig gewordene Thier wächst, so wird allmälig die zweite Windung ausgebildet, und zugleich mit ihr beginnt auch die Ausbildung der Naht abr, welche bei monospiralen Schalen eine Spirale von kleinerem Parameter voraussetzt.

<sup>1)</sup> Denn eigentlich ist es in diesem Falle eine und dieselbe Spirale, welche den Rücken und die Naht bestimmt, nur die Anfangspunkte sind verschieden. Als diplospirale exosthene Ammoniten dürsten A. Reinecci, A. tumidus, als entosthene A. flexicostatus, A. Brodicei, A. costatus bestimmt werden.

Parameter Ca der Nahtspirale gegen den Parameter CA der Rückenspirale ist, um so weiter umschließend sind die Windungen der Schale. Für Ca=0 giebt es gar keine Naht, oder die Windungen sind völlig umschließend bis zum Mittelpunkte, und die innere Spirale verschwindet. Je größer dagegen Ca wird, um so weniger umschließend sind die Umgänge der Schale; für Ca=CA werden die Umgänge nur anliegend, und die innere Spirale wird identisch mit der äußeren Spirale. Dessen ungeachtet aber muß sie wenigstens um eine ganze Windung hinter ihr zurückbleiben, wie denn gerade dieser Fall die Nothwendigkeit solchen Zurückbleibens der inneren Spirale sehr einleuchtend erscheinen läßst.

Wenn angenommen werden kann, dass für monospirale Ammoniten die Nahtspirale genau um eine ganze Windung gegen die Rückenspirale zurück ist, und wenn man mit r den Radius des Rückens, mit  $\varrho$  den Radius der Naht für irgend eine Stelle eines und desselben Umganges bezeichnet, so würde:

$$r = aq^{\frac{v}{2x}}$$

und:

$$\varrho = \alpha q^{\frac{v-2\pi}{2\pi}}.$$

Für diplospirale Ammoniten werden jedenfalls, wenn auch ähnliche, so doch etwas andere Verhältnisse eintreten 1).

§. 9 Bestimmung des Windungsquotienten der Ammoniten.

Der Windungsquotient q ist eines der wichtigsten Elemente in der Morphologie der gewundenen Conchy-

1) So lehrt z. B. eine einfache Betrachtung, dass, wenn die diplospiralen Ammoniten gleiche Parameter beider Spiralen haben sollten, die Rückenspirale in den entosthenen Species der Nahtspirale um zwei Umgänge voraus seyn muss. lien überhaupt und der Ammoniten insbesondere. Es sind besonders zwei Methoden, welche man bei den Ammoniten zu der Bestimmung des Windungsquotienten benutzen kann, je nachdem nämlich quer durchschnittene oder nur ganze Exemplare zu Gebote stehen.

1) Bestimmung von q und k an quer durchschnittenen Exemplaren.

Die allergrößte Sicherheit und Genauigkeit für die Bestimmung des Windungsquotienten gewähren die, an quer durchschnittenen Exemplaren anzustellenden Messungen. Man findet gewöhnlich in den Sammlungen viele durchschnittene und geschliffene Exemplare, deren Schnittsläche der Ebene der Windung ungefähr parallel ist. Solche Durchschnitte können für andere Verhältnisse (unter andern auch für die Bestimmung von a) sehr werthvoll seyn; allein für die Bestimmung des Windungsquotienten haben sie keinen besonderen Werth, weil der Durchschnitt ganz genau central und rechtwinklich auf der Axe seyn müßte, wenn er etwas nützen sollte, und auch dann immer nur das Gesetz der äußeren Spirale erkennen lassen würde.

Dagegen sind die, in den Sammlungen selten vorkommenden Durchschnitte, welche rechtwinklich auf die Ebene der Windung und dabei so genau als möglich central gemacht worden, für den gegenwärtigen Zweck sehr instructiv. Sie lassen, obgleich sie immer nur ungefähr central seyn können, dennoch die ganze Anatomie der Form in ihrer wahren Gesetzmäßigkeit sowohl für die Rückenspirale als auch für die Nahtspirale erkennen, und die Besitzer reicher Sammlungen werden sich um diesen Theil der Wissenschaft besonders verdient machen, wenn sie für jede Species von einem möglichst vollkommenen und unverdrückten Exemplare dergleichen anatomische Präparate herstellen lassen, und sich dann der Messung derselben unterziehen.

Hat man nämlich einen solchen Querdurchschnitt

eines Ammoniten (Fig. 12 Taf. I) vor sich, so sind offenbar rr, r'r', r''r'' u. s. w. singulodistante Diameter
der äußeren Spirale, und  $\varrho\varrho$ ,  $\varrho'\varrho'$ ,  $\varrho''\varrho''$  u. s. w. singulodistante Diameter der inneren Spirale. Man braucht
also nur zwei oder drei solche Diameter zu messen,
um den Quotienten q zu bestimmen. Denn nach §. 6
No. 1 ist:

$$\frac{rr}{r'r'} = \frac{r'r'}{r''r''} = q, \text{ und eben so } \frac{\varrho\varrho}{\varrho'\varrho'} = \frac{\varrho'\varrho'}{\varrho''\varrho''} = k.$$

Findet man, dass  $\frac{rr}{r'r'} = \frac{\varrho \varrho}{\varrho' \varrho'}$  ist, so gehört die untersuchte Species zu den monospiralen Ammoniten.

An demselben Querschnitte wird man auch die Umgangshöhen und das Verhältniss der Umschließung oder des Umgriffes mit großer Genauigkeit messen können.

Die wenigen Messungen, welche ich an einigen Species anstellen konnte, haben mich überzeugt, dass man auf diese Weise recht genaue Resultate erhält, und dass nur der letzte (mit Gesteinsmasse ausgefüllte) Umgang, in welchem das Thier zuletzt fesidirte, und die innere Schale noch nicht zur Ausbildung gelangte, nicht immer binreichend regelmässig gebildet oder durch Verdrückung entstaltet zu seyn scheint; daher denn auch dieser Theil der Schale zu Messungen weniger geeignet ist. gens werden diese und ähnliche Messungen, besonders bei kleineren Species, nur dann zu genauen Resultaten führen, wenn man sie mittelst eines besonderen Apparats ausführt, welcher wesentlich aus einem, auf einem Gestelle ruhenden messingenen Lineale besteht, das mit einer Eintheilung versehen ist, und einen Nonius trägt, welcher wiederum mit einem, ein Fadenkreuz enthaltenden Mikroskope verbunden ist. Das Mikroskop sammt dem Nonius muss durch ein Schraubengewinde an dem Lineale hin und her bewegt werden können 1).

<sup>1)</sup> Auch Moseley wendete bei seinen Messungen Vergrößerungsgläser Poggendorss Annal. Bd. LI.

- 2) Bestimmung von q und k an ganzen (d. h. nicht durchschnittenen) Exemplaren.
  - a) Bestimmung des Quotienten q oder k aus den Abständen gegenüberliegender Tangenten.

Wir haben oben in §. 6 No. 2 gesehen, dass die Abstände je zweier semissodistanter Tangenten den za zu diesen Tangenten gehörigen Diametern proportional Ist also der Abstand des einen Tangentenpaares =S und der Abstand des andern Tangentenpaares =S', und bilden die, diesen Tangentenpaaren entsprechender Diameter D und D' den Winkel x, so wird

$$\frac{S'}{S} = \frac{D'}{D} = q^{\frac{x}{2\alpha}}.$$

Es bestimmt sich also:

$$q = \left(\frac{S'}{S}\right)^4$$

oder:

$$q = \left(\frac{S'}{S}\right)^2$$

$$q = \frac{S'}{S},$$

oder auch:

$$q = \frac{S'}{S}$$

je nachdem die entsprechenden Diameter der gewählten Tangentenpaare quadrodistante, semissodistante oder singulodistante Diameter sind. Fig. 13 Taf. I zeigt, wie man zwei rechtwinklich auf einander stehende (quadrantodistante) S' und S messen kann. Genauere Apparate (z. B. aus einem viereckigen Rahmen mit eingetheilten Rändern bestehend, innerhalb dessen sich ein mit Kreuzfäden versehenes Mikroskop nach zwei auf einander rechtwinklichen Richtungen bewegen lässt) werden sich leicht angeben und ausführen lassen.

Für die äussere Spirale lässt sich diese Methode nicht weiter als bis auf semissodistante Abstände verfol-

an (a. a. O. S. 356), und sie sind in der That unentbehrlich, um genau messen zu können.

gen. Für die innere Spirale aber wird man häufig zwei singulodistante Abstände messen können, deren Quotient dann unmittelbar der gesuchte Windungsquotient k ist. Denn alle vorhergehenden Betrachtungen haben für die innere Spirale eben sowohl Gültigkeit, wie für die äufsere Spirale. Uebrigens hat diese Methode wenigstens den Vorzug, vom Mittelpunkte unabhängig und daher vom Fehler der Excentricität befreit zu seyn. Nun versteht es sich von selbst, dass alle solche Messungen an wohl erhaltenen, unverdrückten und regelmäsig gestalteten Exemplaren vollzogen werden müssen, wenn sie zu brauchbaren Resultaten führen sollen. Auch muss der letzte Theil der Schale, in welchem das Thier residirte, wo möglich entsernt werden, weil er den meisten Perturbationen ausgesetzt zu seyn scheint.

b) Bestimmung des Quotienten k aus den Abständen der Windungsnaht.

Diese Methode ist freilich nur für die innere Spirale zu gebrauchen, weil die Windungsabstände der äufseren Spirale nicht zu beobachten sind. Sie beruht darauf, dass die singulodistanten Abstände der Windungsnaht nach §. 5, No. 2, eine Progression von demselben Quotienten k bilden, wie die singulodistanten Radien. Wenn also die Naht nicht durch Gesteinsmasse bedeckt, sondern in mehren Umgängen entblöst und scharf ausgeprägt ist, so darf man nur zwei oder drei successive Abstände innerhalb desselben Radius Vector messen, um den Werth des Windungsquotienten zu bestimmen.

(Fortsetzung folgt.)

## V. Atomgewicht der Kohle.

Bekanntlich herrscht seit einiger Zeit über den Werth dieses Atomgewichts eine Differenz unter den Chemikern. Dumas behauptete, er betrage nur 75,9, während Berzelius (Ann. Bd. XXXXVII S. 199) bei sorgfältiger Analyse verschiedener Bleisalze die frühere Zahl 76,438 bestätigt fand. Ganz neuerlich hat Dumas den Gegenstand wieder angeregt, indem er in den Compt. rend. T. XI p. 287, die Resultate von 14, in Gemeinschaft. mit Hrn. Stass angestellten Versuchen zu Gunsten sch ner Meinung bekannt macht. Bei diesen Versuchen wurden reine Kohle oder sehr kohlenhaltige Substanzen von bekannter Zusammensetzung in Sauerstoff verbrand die erhaltenen Gase durch Chlorcalcinm und Schweselsäure getrocknet, und darauf die Kohle successiv in zwei mit Kalilauge und mit zerstossenem Kali gefüllten Gesässen absorbirt.

Auf diese Weise ergaben sich für das Atomgewicht der Kohle folgende Zahlen. Aus der Verbrennung von:

| Naphthalin.    | Kampher.     | Benzoësäure.   | Graphit von<br>Ceylon. | Künstl. Graphit<br>aus Roheisen. |
|----------------|--------------|----------------|------------------------|----------------------------------|
| 75,21<br>75,01 | 75,1<br>75,1 | 75,09<br>75,06 | 74,91<br>75.04         | 74,87                            |
| 75,01<br>75,08 | 75,1         | 75,00          | 75,04<br>74,99         | 74,90                            |
| <b>75,07</b>   |              | .              |                        |                                  |

Diese Zahlen beweisen, seiner Meinung nach, dass das Atomgewicht der Kohle nicht 76,438 sey, sondern 75, also genau das Sechsfache von dem des Wasserstoffs, wie es Prout vor längerer Zeit behauptet hat. Eine weitere Bestätigung dieses Resultats erblickt er in der früheren Analyse des Kalkspaths von Thénard und Biot, in dem von Biot, Arago und De Saussure bestimmten spec. Gewicht des Kohlensäuregases und in einer neueren Analyse des Asphalts von Boussingault.

VI. Analyse des Eisenperidots, eines neuen oulkanischen Minerals von den Azoren; von L. R. v. Fellenberg.

Das Mineral, dessen Beschreibung und chemische Un tersuchung im Folgenden enthalten ist, wurde von Hrn. R. Gygax auf seiner im Jahre 1838, in Gesellschaft der HH. Hochstetter Sohn von Esslingen und Apoheker Guthnick in Bern, nach den Azoren unternommenen Reise entdeckt, und von da nach Europa gebracht. Ar. Gygax fand dasselbe zuerst auf Fayal bei Horta and an der Ponta de Espalamanca, welche aus einem halbverwitterten, aschgrauen, vulkanischen Gestein besteht, das durch und durch von zum Theil noch erhalbenen und erkennbaren, zum Theil verwitterten Leuciten und Albiten durchsetzt ist. Mehrere Stücke dieses neuen Minerals lagen lose unter Trümmern des verwitterten Gesteins, eins aber fand Hr. Guthnick noch im anstehenden Felsen festsitzend. An der Nordseite der Insel Fayal wurde dasselbe ebenfalls, und zwar von Hrn. Guthnick entdeckt. Dieses Mineral ist aber nicht bloss auf dieser Insel gefunden worden, denn Hr. Gygax sah schöne Stufen davon, eine von der Insel Pico im Cabinet der Miss Dabeny, und eine von der Ponta de Loma auf Flores, welche Hr. Loriano daselbst gefun-. den, und welche mit der Gebirgsart verwachsen war, und eingesprengte Olivine enthielt. Das verwitterte vulkanische Gestein, in welchem der Eisenperidot vorkommt, führt neben Olivinen auch Halbopal und Edelopal.

Folgendes sind nun die hauptsächlichsten Charaktere dieses Minerals <sup>1</sup>). Es trägt im seinem Aeusseren alle Zeichen eines vulkanischen Productes, denn es bietet eine geslossene Obersläche dar, welche stellenweise ganz

<sup>1)</sup> Das offenbar identisch ist mit Gmelin's Fayalit. (S. S. 160 d. Bd.)

glatte rundliche Runzeln und Unebenheiten, an a Stellen aber Blasenräume mit runden und glatten den enthält. Die Structur des Minerals ist ebenfalle verschiedenartig. Es giebt Stücke die sehr dicht sin einen feinsplittrigen Bruch zeigen; andere die blasi zellig sind, stark krystallinisch und von blättrig-st ger Textur sich zeigen. Die Blasen und Zellen vo ringem Durchmesser, sind stellenweise sehr in die l gezogen, wie bei gewissen Bimssteinen, was augensc lich darthut, dass der Eisenperidot im geschmolzene stande sich muss befunden haben. Auf dem frischen che ist er bräunlich oder graulichschwarz bis pechsch halbmetallisch bis harzglänzend, und oft lebhaft mi genbogenfarben spielend. Die geflossene Oberfläch wie die Blasenräume, und die längere Zeit den flüssen der Atmosphäre ausgesetzt gewesene Ai seite des Minerals, sind mit einem rostfarbenen U zug von Eisenoxydhydrat, und stellenweise auch n nem spangrünem Pulver, das Kupfer enthält, übere In einzelnen sehr seltenen Fällen sind in Blasenrä unvollkommen ausgebildete Krystalle enthalten, Form und Winkel aber wegen ihrer Lage nicht bes werden konnten; stellenweise zeigt sich deutliche barkeit nach zwei, einen sehr stumpfen Winkel b den Richtungen; die Spaltungsslächen sind tombak und zeichnen sich durch deutlichen Harzglanz aus. wird vom Magnete stark angezogen, doch hat es Es ist härter als Feldspath und weich Quarz, und ziemlich leicht sprengbar. Sein specif Gewicht, bei  $+15^{\circ}$  C. bestimmt, ist =4,1109 { den worden.

Vor dem Löthrohre ist es leicht schmelzbar in grauschwarze, spröde, metallischglänzende Kugel, die falls dem Magnete folgt. Im Glasröhrchen erhitzt, es ein sehr sauer reagirendes Wasser in geringer Nab, dasselbe bringt in salpetersaurem Silber die dem

entsprechende Reaction hervor. Die blasigen und zelligen Theile des Minerals geben beim Erhitzen im Glaskölbehen ein wenig Schwefel, während die dichten durchaus keinen abgeben. Die Bestimmung der Menge des Chlors in dem Minerale wurde wegen der höchst geringen Menge desselben nicht vorgenommen. Schwefelsäure zersetzt dasselbe leicht im Kochen, ohne aber Fluor darin wahrnehmen zu lassen. Auch Borsäure wurde darin nicht entdeckt. Concentrirte Salpetersäure wirkt im Kochen nicht vollkommen zersetzend auf dasselbe; die mit Wasser verdünnte abfiltrirte Lösung mit Chlorbarium vermischt, zeigte geringe Spuren von Schwefelsäure, aber auch nur in so geringer Menge, dass deren Bestimmung unterlassen wurde.

Das beste Zersetzungsproduct dieses Minerals ist hingegen kalte rauchende Salzsäure, welche dasselbe, unter Abscheidung von gallertartiger Kieselsäure und eines von kalter Salzsäure unzersetzbaren Gemengtheiles, mit Wärmeentwicklung zersetzt. Wird nun dieses Gemenge von Kieselsäure und dem unzersetzten Gemengtheile mit kohlensaurem oder ätzendem Alkali behandelt, so löst sich erstere auf und letzterer bleibt unverändert zurück. Demnach zerfällt die Analyse des Minerals in diejenige von zweien Gemengtheilen, von denen der eine durch Salzsäure in der Kälte zersetzt wird, der andere aber deren Einwirkung selbst im Kochen hartnäckig widersteht.

## A) Analyse des zersetzbaren Gemengtheils.

Die qualitativen Versuche, welche mit diesem Minerale vorgenommen wurden, ergaben als dessen Bestandtheile: Eisenoxydul, Kieselerde, Bleioxyd, Kupferoxyd, Kalkerde, Manganoxydul, Thonerde, und auch Spuren von Schwefel und Chlor. Um zu bestimmen, ob das Mineral Eisenoxydul allein oder auch Eisenoxyd enthalte, wurde eine Portion fein zerriebenen Minerals in einer

verschlossenen Flasche mit kalter Salzsäure digerirt, und die Säure mit kohlensaurem Kalk im Ueberschuss behandelt; der kohlensaure Kalk fällte viel Thonerde aus, aber nur höchst unbedeutende Mengen von Eisenoxyd, welches sich auf Kosten der Einwirkung der Luft auf das Eisenchlorür gebildet haben konnte. Ich nahm daher an, das Eisen im zersetzbaren Gemengtheile sey nur als Oxydul in demselben enthalten.

Die quantitative Analyse wurde auf folgende Weise vorgenommen:

1) Es wurden 4,042 Grm. fein zerriebenen Mineralpulvers in einer Porcellanschale mit concentrirter kalter Salzsäure übergossen, und das Gemenge wohl umgerührt; es erhitzte sich schnell, und verwandelte sich in eine grünschwarze steife Gallerte, welche mit etwas verdünnter Salzsäure vermischt und zur vollständigen Abscheidung der Kieselsäure, unter beständigem Umrühren, zur Trockne verdunstet wurde.

Beim Behandeln der trocknen Masse mit Salzsäure und Wasser blieb eine dunkel aschgrau gefärbte Kieselerde zurück, die nach dem Aussüßen, Trocknen und Erhitzen 1,567 Grm. wog. Die Kieselerde wurde nun durch Digestion mit kohlensaurem Natron und zuletzt mit Aetzkalilösung aufgelöst, wobei ein schwarzes glänzendes Pulver des unlöslichen Gemengtheiles zurückblieb, das nach dem Aussüßen und Trocknen 0,515 Grm. wog, und also den Gehalt an Kieselerde des zersetzbaren Gemengtheiles zu 1,567—0,515=1,052 Grm. giebt. Die 4,042 Grm. angewandten Minerals geben also, nach Abzug von 0,515 Grm. unlöslichen Gemengtheiles, das Gewicht des zersetzten zu 3,527 Grm., und die 1,052 Grm. entsprechen 29,827 Proc. Kieselerde.

2) Die von dem Kieselerderückstande abfiltrirte Auflösung, in der das Kupfer und das Blei enthalten seyn mußten, wurde durch Schwefelwasserstoffgas gefällt, und die sammt vielem Schwefel gefällten Sulphurete abfiltrirt,

gewaschen, getrocknet und mit dem Filter verbrannt, in Salpeteräure gelöst, mit kohlensaurem Kali gefällt und der Niederschlag geglüht; er wog 0,054 Grm. und entspricht 1,531 Proc. Metalloxyde.

- 3) Die von den Schwefelmetallen abfiltrirte schwefelwasserstoffhaltige Flüssigkeit wurde zur Verjagung des
  Schwefelwasserstoffgases gekocht und mit Salpetersäure
  vermischt, um das reducirte Eisensalz zu Chlorid zu oxydiren; hierauf wurde die Flüssigkeit mit ätzendem Ammoniak gefällt. Das geglühte Eisenoxyd wog 2,610 Grm.,
  was 74,0 Proc. entspricht.
- 4) Die vom Eisenoxyd abfiltrirte Flüssigkeit gab mit oxalsaurem Kali einen geringen Niederschlag von oxalsaurem Kalk, der, als kohlensaurer bestimmt, 0,027 Grm. wog, was 0,0151 Grm. oder 0,428 Proc. Kalkerde entspricht. In der vom Kalksalze abfiltrirten Flüssigkeit war keine Spur von Talkerde zu entdecken.
- 5) Der Niederschlag No. 3, der der Hauptmasse nach aus Eisenoxyd bestand, wurde in Salzsäure aufgelöst, wobei durchaus gar nichts ungelöst zurückblieb. Die Auflösung wurde mit Aetzkali im Ueberschus gefällt und gekocht, bis der Niederschlag von Eisenoxyd sich schwer zu Boden setzte. Die alkalische Lösung wurde abfiltrirt, mit Salzsäure neutralisirt und nun die Thonerde durch Ammoniak ausgefällt. Sie wog, nach langem Aussüssen, Trocknen und Glühen, 0,115 Grm., und entspricht daher 3,269 Proc.
- 6) Der Niederschlag von Eisenoxyd No. 5 wurde in Salzsäure aufgelöst, die Auflösung sehr genau mit ätzendem Ammoniak neutralisirt und nun durch benzoësaures Ammoniak das Eisen ausgefällt. Nach Absetzung des Niederschlags wurde derselbe auf einem Filter gesammelt und mit Wasser ausgewaschen. Das Filtrat gab mit Schwefelwasserstoffammoniak einen grauweißen Niederschlag von Schwefelmangan, der auf dem Filter ge-

sammelt und wohl ausgesüset wurde. Hieraus wurde Schweselmangan durch Salzsäure zersetzt, und das (mangan im Kochen mit kohlensaurem Kali gefällt. kohlensaure Manganoxydul war rein weis, wurde schnell braun. Es wurde aus dem Filter gesammel trocknet und geglüht. Es wog nun als rothes 0,030 Grm., was 0,027 Grm. oder 0,791 Proc. Ma oxydul entspricht. Zieht man nun 0,030 Grm. Ma oxyd und 0,115 Grm. Thonerde von 2,601 Grm. a bleiben 2,465 Grm. Oxyd, die, als Oxydul bered 2,213 Grm. oder 62,746 Proc. Eisenoxydul im lösl Minerale entsprechen. Die 74,0 Proc. Eisenoxyd, derde und Manganoxyd entsprechen also 66,806 Prosenoxydul, Thonerde und Manganoxydul.

Zieht man die Resultate dieser Untersuchung sammen, so finden wir den zersetzbaren Gemen des Minerales zusammengesetzt aus:

| Kieselerde          | 29,827  |
|---------------------|---------|
| Eişenoxydul         | 62,746  |
| Manganoxydul        | 0,791   |
| Kalkerde            | 0,428   |
| Thonerde            | 3,269   |
| Kupfer und Bleioxyd | 1,531   |
|                     | 98,592. |

Da bei dieser ersten Analyse das Kupferoxyc Bleioxyd nicht getrennt worden waren, so wurde eine zweite angestellt, bei welcher genau der gl Gang der Untersuchung befolgt, und die gleichen lytischen Methoden angewandt wurden. Bei dieser tersuchung erhielt ich 31,315 Proc. Kieselerde und 7 Proc. Eisenoxydniederschlag, der 66,0623 Proc. I oxydul, Thonerde und Manganoxydul entspricht. in dem Minerale enthaltene Blei und Kupferoxyd vaus der salzsauren Lösung durch Schwefelwasserste abgeschieden, die Schwefelmetalle auf ein Filter geh

und wohl ausgesüsst; hierauf vom Filter in eine kleine Flasche mit ein wenig Wasser gespült, und mit Chlorgas behandelt, bis der schwarze Niederschlag vollkommen weis geworden, das Kupfer aufgelöst, und das Blei als schwefelsaures Salz abgeschieden war. Der Inhalt der Flasche wurde in eine Porcellanschale gespült, mit einigen Tropfen Schwefelsäure versetzt, und zur Trockne und Verjagung der Schwefelsäure verdunstet. Das schwefelsaure Kupfer wurde mit etwas Wasser aufgelöst und im Kochen durch Aetzkali gefällt. Das Kupferoxyd wog nach dem Glühen 0,070 Grm., was 0,4019 Proc. entspricht. Das schwefelsaure Blei wurde auf dem Filter gesammelt; es wog 0,072 Grm., was 0,0529 Grm. oder 2,128 Proc. Bleioxyd entspricht. In diesem zweiten Versuche wurde die Kalkerde nicht bestimmt, und das Verhältniss von Eisenoxydul, Thonerde und Manganoxydul als durch die erste Analyse hinlänglich genau bestimmt angenommen. — In einem dritten Versuche endlich bestimmte ich bloss noch die Menge der Kieselsäure, und fand sie mit dem zweiten Versuche nahe übereinstimmend zu 31,792 Proc. — Eben so lässt sich auch annehmen, dass in den 1,531 Proc. Kupfer- und Bleioxyd die beiden Oxyde sich im gleichen Verhältnisse befinden mögen, in welchem sie im zweiten Versuche gefunden worden waren. Nimmt man nun, auf diese Betrachtungen gestützt, die Mittelzahlen der erhaltenen Substanzen, so besteht der zersetzbare Gemengtheil des Minerals aus:

| Kieselerde         | 31,044   | Sauerstoff | 16,127  | =1 At. |
|--------------------|----------|------------|---------|--------|
| Eisenoxydul        | 62,568   | -          | 14,245) | 7 A4   |
| Manganoxydul       | 0,788    | •          | 0,177   | =1 At. |
| Kalkerde           | 0,428    | •          | 0,120   |        |
| Thonerde           | 3,269    | •          | 1,522   |        |
| Bleioxyd           | 1,708    | -          | 0,127   |        |
| Kupferoxyd         | 0,322    | •          | 0,065   |        |
| Chlor und Schwefel | Spuren   |            | •       |        |
|                    | 100,127. |            |         |        |

Die Sauerstoffverhältnisse der gefundenen Metalle stehen zu dem der Kieselsäure nahe im Verhältniss wie 1:1, und die chemische Formel, die sich am ungezwungensten daraus bilden läst, ist unstreitig: Fe³Si; das Mineral wäre also, mit Vernachlässigung der vier letztgenannten Substanzen, ein Drittel-Eisenoxydulsilicat. Die übrigen Substanzen mögen mit dem geringen Ueberschuss an Kieselsäure verbunden gewesen seyn. Am einfachsten läst sich das Kupfer und Blei zum Theil mit Chlor oder Schwesel, zum Theil oxydirt annehmen; ersteres vielleicht auch im gediegenen Zustande, da Hr. Gygax solches auf St. Miguel im gleichen Gesteine antras.

Vergleichen wir nun die procentiche Zusammensetzung dieses zersetzbaren Minerals mit derjenigen des von Hrn. Prof. Walchner untersuchten Hyalosiderits, so wie mit mehreren von demselben analysirten Eisenfrischschlacken, so finden wir eine überraschende Aehnlichkeit in der Composition dieser Mineralien mit derjenigen des ersteren. Die Analogie in der Zusammensetzung des Hyalosiderits und der krystallisirten Eisenfrischschlacke ist von den HH. Prof. Walchner und Hausmann hinlänglich nachgewiesen worden (Leonhard's Taschenbuch, XIII, S. 41), diejenige zwischen den letzteren und dem oben untersuchten Minerale ergiebt sich durch die Vergleichung der analytischen Resultate:

|              | No. 1  | No. 2. | Mineral.      |
|--------------|--------|--------|---------------|
| Kieselerde   | 32,959 | 32,346 | 31,044        |
| Eisenoxydul  | 61,235 | 62,042 | 62,568        |
| Manganoxydul | 1,301  | 2,645  | 0,788         |
| Talkerde     | 1,896  | 1,404  | 0,000         |
| Kalkerde     | 0,000  | 0,000  | 0,428         |
| Thonerde     | 1,560  | 1,024  | 3,269         |
| Kupferoxyd   | 0,000  | 0,000  | <b>0,</b> 322 |
| Bleioxyd     | 0,000  | 0,000  | 1,708         |
| Kali         | 0,204  | 0,285  | 0,000         |
|              | 99,155 | 99,746 | 100,127.      |

No. 1 ist eine Eisenfrischschlacke aus einer Hütte von Dax in den Pyrenäen; No. 2 eine Eisenschlacke von der Hütte von Badenhausen am Harze. Der Hauptunterschied in diesen Resultaten besteht darin, dass Hr. Prof. Walchner das Eisen in den Schlacken als schwarzes Oxyduloxyd annimmt, während mich meine Versuche bestimmt belehrt haben, dass im Azorischen Minerale das Eisen auf der niedrigsten Oxydationsstuse vorhanden ist.

Nach dem Allen scheint mir nun, das Mineral, dessen Analyse gegeben worden, sey ein neues, bisher unbekanntes; nämlich die natürlich vorkommende Verbindung, welche als Kunstproduct schon längst in den krystallisirten Eisenfrischschlacken bekannt war. Endlich vervollständigt es die Reihe der Eisenoxydul- und Talkerdesilicate der Peridotfamilie, welche im Chrysolith ein Talkerdesilikat mit wenig Eisenoxydul vorstellend, im Olivin schon mit mehr Eisenoxydul auftritt, dessen Gehalt im Hyalosiderit noch bedeutender wird, und endlich im untersuchten Minerale die Talkerde vollständig verdrängt und durch Eisenoxydul ersetzt.

Daher wage ich dem neuen Minerale den Namen Eisenperidot beizulegen, welcher zugleich die Art der Zusammensetzung desselben, dessen hauptsächlichsten Bestandtheil und die Verwandtschaft desselben mit der vulkanischen Peridotsamilie ausdrückt.

#### B. Analyse des nicht zersetzbaren Gemengtheiles.

In dem unlöslichen Gemengtheile wurden durch vorläufige Versuche gefunden: Eisenoxydul, Kieselerde, Thonerde, Talkerde, Kalkerde, Kupferoxyd und Bleioxyd. Folgendes war der Gang der Analyse:

1) Man glühte 0,572 Grm. wohl getrockneten fein geriebenen Mineralpulvers in einem Silbertiegel mit Kalihydrat, bis es zersetzt zu seyn schien; die lange geglühte Masse wurde in Wasser gebracht, mit Salzsäure

übersättigt und zur Abscheidung der Kieselsäure zur Trockne verdunstet. Die Masse wurde nun mit Salzsäure und Wasser behandelt, welches die Salze auflöste, und Kieselerde zurückließ, die nach dem Trocknen und Glühen 0,176 Grm. oder 30,769 Proc. wog; diese Kieselerde enthielt noch unzersetztes Mineralpulver, und wurde daher weiter untersucht. (Siehe sub No. 7.)

- 2) Die von der Kieselerde abfiltrirte Flüssigkeit wurde mit Salmiak versetzt und mit Ammoniak gefällt. Der Niederschlag wog nach dem Glühen 0,356 Grm., was 61,189 Proc. entspricht. Er wurde in Salzsäure aufgelöst, wobei Kieselsäure ungelöst zurückblieb, die 0,0018 Grm. wog, was 3,146 Proc. entspricht. Das Eisenoxyd wurde mit Ammoniak niedergeschlagen, der Niederschlag wog nach dem Trocknen und Glühen 0,322 Grm.; in der vom Eisenoxyd getrenpten Flüssigkeit war noch Kalkerde enthalten.
- 3) In diese Flüssigkeit wurde nun oxalsaures Kaligebracht, welches nach einiger Zeit einen geringen Niederschlag hervorbrachte, der, gesammelt und als kohlensaures Salz bestimmt, 0,028 Grm. wog, was 0,0157 Grm. oder 2,755 Proc. Kalkerde entspricht.
- 4) In der vom Kalk absiltrirten Auslösung brachte phosphorsaures Natron einen bemerklichen Niederschlag von phosphorsaurer Talkerde hervor, der nach dem Trocknen und Glühen 0,115 Grm. wog, und 0,04217 Grm. oder 7,372 Proc. Talkerde entspricht.
- 5) Die von der Talkerde getrennte Flüssigkeit war blau gefärbt; mit Schwefelwasserstoffgas behandelt, gab sie Schwefelkupfer, das in Salpetersäure aufgelöst und mit Aetzkali gefällt wurde, und 0,012 Grm. oder 2,097 Proc. Kupferoxyd gab.
- 6) Das Eisenoxyd No. 2 wurde in Salzsäure wie der aufgelöst, und nun mit einem Ueberschuss von Aet kali gefällt und gekocht. Der Niederschlag wurde auflitrirt und sorgfältig mit kochendem Wasser ausgesüß

hierauf in Salzsäure aufgelöst, mit Ammoniak genau neutralisirt und mit benzoësaurem Ammoniak gefällt. vom Niederschlag abfiltrirte Flüssigkeit wurde mit kohlensaurem Kali gekocht, wobei kein Manganoxydul, sondern Talkerde gefällt wurde, die nach dem Trocknen und Glühen weiss war, und 0,038 Grm. wog, was 6,643 Proc. entspricht. Die vom Eisenoxyd abfiltrirte alkalische Auflösung wurde mit Salzsäure übersättigt, hierauf mit Ammoniak, die aufgelöste Thonerde ausgefällt, nach gehörigem Aussüssen dieselbe noch einmal in Salzsäure gelöst und mit Ammoniak niedergeschlagen. ' Der Niederschlag wog nach dem Trocknen und Glühen 0,043 Grm., was 7,517 Proc. entspricht. — Zieht man nun 0,038-+0,043 Grm. Talkerde und Thonerde von 0,332 Grm. ab, so bleiben 0,251 Grm. Eisenoxyd, die 0,22534 Grm. Oxydul entsprechen, was den Eisenoxydulgehalt auf 39,395 Proc. bringt. Diese Resultate zusammengezogen, geben nun:

| Kieselerde und unzersetztes Mineral | 30,769  |
|-------------------------------------|---------|
| Kieselerde (No. 2)                  | 3,146   |
| Talkerde (No. 4)                    | 7,372   |
| dito (No. 6)                        | 6,643   |
| Kalkerde (No. 3)                    | 2,755   |
| Kupferoxyd (No. 5)                  | 2,097   |
| Eisenoxydul (No. 6)                 | 39,395  |
| Thonerde (No. 6)                    | 7,517   |
|                                     | 99,694. |

7) Um nun die Zusammensetzung des Gemenges von Kieselerde und unzersetztem Mineral kennen zu lernen, wurden die erhaltenen 0,176 Grm. in rauchender Fluorwasserstoffsäure aufgelöst und die Auflösung mit Schwefelsäure zur Trockne verdunstet. Die mit Salzsäure befeuchtete Masse löste sich vollkommen klar in Wasser auf, und gab, nach den oben beschriebenen Trennungsmethoden behandelt:

| Eisenoxydul                | 10,470  |
|----------------------------|---------|
| Talkerde                   | 4,644   |
| Thonerde                   | 1,993   |
| Bleioxyd                   | 0,524   |
| Kieselerde aus dem Verlust | 13,138  |
| •                          | 30,769. |

Vereinigt man nun die früher erhaltenen Resultate mit diesen hier, so findet man den unzersetzbaren Gemengtheil des azorischen Minerals zusammengesetzt wie folgt:

| Kieselerde  | 16,284  |
|-------------|---------|
| Thonerde    | 9,510   |
| Eisenoxydul | 49,865  |
| Talkerde    | 18,659  |
| Kalkerde    | 2,755   |
| Kupferoxyd  | 2,097   |
| Bleioxyd    | 0,524   |
|             | 99,694. |

Das zu dieser Analyse dienende Material war von den unlöslichen Rückständen der drei oben angeführten Analysen geliefert worden, wozu die dichtesten, am wenigsten krystallinischen Stücke rohen Minerals angewandt worden waren. Um nun eine zweite Analyse dieses unzersetzbaren Gemengtheiles vorzunehmen, wurde dießmal eine sehr blasige, sehr stark krystallinische Portion Minerals mit kalter Salzsäure und Aetzkalilauge behandelt, um den unzersetzbaren Gemengtheil zu erhalten.

Die Analyse desselben wurde ganz auf gleiche Weise, wie oben beschrieben worden, vorgenommen; nur blieb nach der Behandlung der Kieselerde mit Flussäure nichts als eine Spur Chlorsilber zurück, die dieselbe schwach gelb gefärbt hatte, und dessen Gewicht von dem der Kieselerde abgezogen wurde. Das Resultat dieser zweiten Analyse war nun folgendes:

| Kieselerde  | 12,748  |
|-------------|---------|
| Thonerde    | 23,548  |
| Eisenoxydul | 57,177  |
| Talkerde    | 0,335   |
| Kalkerde    | 1,997   |
| Kupferoxyd  | 2,296   |
| Bleioxyd    | 1,842   |
|             | 99,943. |

Die außerordentliche Verschiedenheit in den beiden angeführten Resultaten kann nur in einer sehr verschiedenen Zusammensetzung der unzersetzbaren Gemengtheile ihren Grund haben; denn die Analysen wurden mit der gleichen Sorgfalt, und bis auf das Kupfer und Bleioxyd, die aus der salzsauren Lösung durch Schwefelwasserstoffgas gefällt wurden, nach den gleichen Methoden ausgeführt. In diesen beiden Analysen wurde keine Spur von Manganoxydul im unzersetzbaren Gemengtheile gefunden. Der große Unterschied im Talkerdegehalt, so wie im Thonerdegehalt, liess auf mechanische Einmengungen von Olivin, Augit oder Hornblende schließen, welche in vulkanischen Producten zu fehlen scheinen. Was wiederum das Kupferoxyd und das Bleioxyd in diesem Minerale anlangt, so ist auch wahrscheinlich, dass diese beiden Metalle der kieselsauren Eisenoxydulverbindung fremd, als Schwefel- oder Chlormetalle vorhanden sind. Wegen dieser großen Verschiedenheiten habe ich auch unterlassen zu versuchen, die Zusammensetzung derselben auf bestimmte chemische Verbindungen zurückzuführen. Im Mittel aus meinen verschiedenen Versuchen fand ich das azorische Mineral zusammengesetzt aus 86 Proc. Eisenperidot und 14 Proc. des unzersetzbaren Gemengtheiles; und um nicht mehrere neue Namen in die Mineralogie einzuführen, scheint es mir gerathen, den Namen Eisenperidot überhaupt auf das ganze Mineral überzutragen.

Bern, den 16. Mai 1840.

### VII. Der Greenockit, ein neues Mineral; von J. Brooke und A. Connell.

Der Greenockit, so genannt nach Lord Greenock, seinem Entdecker, findet sich bei Bishopton, in Renfrewshire, in einem porphyrischen und mandelsteinartigen Trappfels, der Feldspathkrystalle, mandelsteinartige Stücke von Kalkspath, Grünerde u. s. w. enthält, oft auch Höhlungen mit Prehnit, und auf der traubenartigen Obersläche dieses Minerals oder zerstreut innerhalb der faserigen Masse desselben kommt der Greenockit vor. — Er ist honiggelb und orangeroth, selten in's Braune neigend, hat einen röthlich orangefarbenen Strich, einen lebhaften, harzigen, etwas diamantartigen Glanz, und ist halb durchscheinend bis halb durchsichtig; Härte =3,5, spec. Gewicht =4,8. Er ist krystallisirt, in kurzen 6seitigen Prismen mit den Flächen zweier Pyramiden und einer geraden Endsläche 1). - In einem Glasrohre erhitzt verknistert er und nimmt eine schöne karminrothe Farbe an, die er aber beim Erkalten gegen seine gelbe wieder ver-Bei Rothglühhitze giebt er keine Feuchtigkeit aus, schmilzt weder, noch verflüchtigt er sich. Löthrohr decrepitirt er ebenfalls und liefert die bekannten Reactionen des Kadmiums. — Gepülvert löst er sich in warmer Salzsäure auf, unter starker Entwicklung von Bei Abdampfung dieser Lösung Schwefelwasserstoffgas. erhält man weisse Krystalle, die nicht zersließen, und, in Wasser gelöst, mit kohlensauren Alkalien einen, bei Ueberschuss des Fällmittels wieder verschwindenden weisen, so wie mit Schwefelwasserstoff einen gelben Niederschlag liefern, nach dessen Absonderung, auf Neutralisation der Flüssigkeit mit Ammoniak, sich nur einige leichte Flokken von Eisenoxyd absetzen. Das Mineral besteht also aus Kadmium und Schwefel. Eine Analyse, bei der es mit rauchender Salpetersäure zersetzt, die gebildete Schwefelsäure durch Baryt niedergeschlagen, und, nach Entfernung des überschüssigen Baryts, das Kadmiumoxyd durch Fällen mit kohlensaurem Ammoniak und Glühen bestimmt wurde, gab auf 3,71 Gran des Minerals 0,837 Gr. Schwefel und 2,868 Gr. Kadmium. Darnach ist es CdS. (Jameson's Journ. Vol. XXVIII p. 390 und 392.)

<sup>1)</sup> Nach Forbes (Ph. M. Vol. 17 p. 8.) haben die Krystalle eine optische Axe, gehören also zum prismatischen oder rhomboëdrischen System.

#### VIII. Ueber die Zersetzung der in der Natur vorkommenden Aluminate; von Heinrich Rose.

Es ist besonders Hr. Abich, der sich in neueren Zeiten mit der Untersuchung der in der Natur vorkommenden Aluminate, des Spinells, des Pleonasts, des Gahnits und der Mineralien von analoger Zusammensetzung beschäftigt hat, und dem wir eine richtige Kenntnifs derselben verdanken 1). Er wandte mit dem glücklichsten Erfolge zur Zersetzung dieser so schwer aufzuschließenden Substanzen die kohlensaure Baryterde an, mit welcher er das gepulverte Mineral in einem Sefström'schen Ofen bei starker Weißglühhitze behandelte.

Später bediente sich Hr. Abich auf gleiche Weise der kohlensauren Baryterde auch zur Zerlegung von solchen kieselsauren Verbindungen, welche der Einwirkung der Säuren widerstehen, und in welchen ein alkalischer Bestandtheil vermuthet werden kann 2). Eine Reihe von Mineralien, welche zur Feldspathfamilie gezählt werden, sind von ihm analysirt worden, nachdem er sie durch kohlensaure Baryterde in der Weissglühhitze aufgeschlossen hatte.

Ich glaube, dass die meisten Chemiker sowohl den Gebrauch der salpetersauren Baryterde, welche zuerst mein Vater zur Analyse des Feldspaths und überhaupt solcher Silicate anwandte, die durch Säuren nicht zerlegt werden können 3), als auch den der kohlensauren

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. XXIII S. 305.

<sup>2)</sup> Ebend. Annalen, Bd. L S. 125.

<sup>3)</sup> Scheerer's allg. Journ. der Chemie, Bd. VIII S. 241.

Baryterde, welche später Gehlen zu demselben Zwecke vorschlug 1), verlassen haben, nachdem Berzelius die wäßrige Fluorwasserstoffsäure zur Bestimmung der alkalischen Bestandtheile in den Silicaten eingeführt hat.

In der That giebt diese Methode so genaue Resultate, und erfordert, wenn man mit den gehörigen Platingeräthschaften versehen ist, so wenig außergewöhnliche Apparate und Localitäten, dass gewiss nur wenige Chemiker den Vorschlag des Hrn. Abich befolgen werden, zur Zerlegung der Silicate sich eines Sefström'schen Ofens bei Anwendung von kohlensaurer Baryt-Und wenn auch bei der Analyse erde zu bedienen. vermittelst der Fluorwasserstoffsäure die Kieselsäure des Minerals durch eine besondere Untersuchung bestimmt werden muss, so geschieht diese so leicht, wenn man sich dazu eines kohlensauren Alkalis bedient, dass beide Analysen, die vermittelst Fluorwasserstoffsäure und die durch kohlensaures Alkali, weit weniger Zeit und Umstände erfordern, und unter gleichen Bedingungen wohl genauere Resultate geben als die vermittelst der kohlensauren Baryterde. Besonders aber ist diess der Fall, wenn die zu untersuchende Verbindung viel Kalkerde enthält, die schwer von der Baryterde zu trennen ist.

Aber auch bei der Zerlegung der in der Natur vorkommenden Aluminate, welche so schwer und unvolkommen durch kohlensaures Alkali und selbst durch Kalihydrat zersetzt werden, welche auch der Einwirkung der Fluorwasserstoffsäure widerstehen, und bei denen Hr. Abich die kohlensaure Baryterde mit so vielem Erfolge angewandt hat, kann letztere völlig entbehrt werden. Denn diese Mineralien werden so auffallend schnell und so vollständig im gepulverten Zustande durch Schmelzen mit zweifach schwefelsaurem Kali zerlegt, dass man sich desselben in Zukunst gewis immer zur Zersetzung derselben bedienen wird.

<sup>1)</sup> Schweigger's Beiträge zur Chemie und Physik, Bd. III S. 191.

Ich wandte das zweifach schwefelsaure Kali zuerst bei der Analyse des Chlorospinells von Slatousk an, eines Minerals, das von meinem Bruder beschrieben worden ist, welcher auch die Resultate meiner Analysen bereits mitgetheilt hat 1). Das Mineral wurde in einem Stahlmörser zum feinen Pulver gebracht, und von demselben das Gröbere durch sehr feinen Linon vom Feinsten getrennt. Letzteres wurde, ohne vorher in einem Agat-, Feuerstein- oder Calcedon-Mörser gerieben worden zu seyn, in einem geräumigen Platintiegel mit einem Ueberschuss von zweifach schwefelsaurem Kali durch die Flamme einer Spirituslampe mit doppeltem Luftzuge vorsichtig geschmolzen; das Schmelzen wurde so lange fortgesetzt, bis die Masse ruhig floss und das Pulver sich vollständig aufgelöst hatte. Es war dazu nur eine Viertelstunde erforderlich. Nach dem Erkalten trennte sich der geschmolzene Kuchen mit der größten Leichtigkeit vom Platintiegel; er wurde in demselben umgekehrt und noch einmal mit einem kleinen Zusatz von concentrirter Schwefelsäure umgeschmolzen, eine Vorsicht, welche überflüssig ist, wenn das Pulver des Minerals von gehöriger Feinheit angewandt wird. Der geschmolzene Kuchen löste sich vollständig im Wasser zu einer vollkommen klaren Flüssigkeit auf, in welcher die Bestandtheile des Minerals nach bekannten Methoden bestimmt wurden. Nur eines Umstandes will ich bei dieser Analyse erwähnen, obgleich er vielleicht bekannt seyn könnte. Wenn. die Thonerde ein nur etwas bedeutender Bestandtheil einer Verbindung ist, so ist es durchaus nothwendig, wenn man nicht einen ziemlich bedeutenden Ueberschuss im Resultate haben will, dieselbe noch einmal in Chlorwasserstoffsäure aufzulösen und durch kohlensaures Ammoniak zu fällen. Es ist diefs besonders bei der Anwendung des zweifach schwefelsauren Kalis nothwendig, da gerade die Salze der feuerbeständigen Alkalien so schwer

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. L S. 652.

durch Auswaschen von der gefällten Thonerde voll men zu trennen sind.

Die Resultate von zwei Analysen waren folger

|            | I.          | II.              |
|------------|-------------|------------------|
| Talkerde   | 26,77       | 27,49            |
| Kalkerde   | 0,27        | <del>tines</del> |
| Kupferoxyd | 0,27        | 0,62             |
| Thonerde   | 64,13       | 57,34            |
| Eisenoxyd  | <b>8,70</b> | 14,77            |
|            | 100,14      | 100,22           |

Die Zusammensetzung des Chlorospinells ist des interessant, als derselbe ein Aluminat ist, in welc die Thonerde durch Eisenoxyd ersetzt wird. Die I stalle einer und derselben Stufe sind, wie die Resu der Analysen ergeben haben, verschieden in sofern sammengesetzt, als sie bald mehr oder weniger Eioxyd, das einen aequivalenten Antheil von Thonersetzt, enthalten. — Es ist diess das erste Beispiel ter den in der Natur vorkommenden Aluminaten, Thonerde durch Eisenoxyd ersetzt wird.

Dass das Eisen als Oxyd, und nicht als Oxydu Minerale enthalten ist, ergiebt sich mit Bestimmtheit der Zusammensetzung. Man ist zwar früher ziemlich gemein der Meinung gewesen, dass die grüne Farbe i durch Eisenoxyd, sondern durch Eisenoxydul erz würde; man hat indessen in neueren Zeiten mehrere senoxydsalze, wie z. B. das oxalsaure Eisenoxydund Natron dargestellt, welche bei einem Gehalte Eisenoxyd eine ähnliche grüne Farbe besitzen, wie Chlorospinell.

Bei der Analyse des Chlorospinells war mir ein stand aufgefallen. Alle Chemiker, welche sich mit Untersuchung von den in der Natur vorkommenden minaten beschäftigt haben, geben Kieselerde als e Bestandtheil, zuweilen sogar als einen nicht unbeträ lichen derselben an. Auch selbst Abich hat in allen einen geringen Kieselerdegehalt gefunden, obgleich wir vorzüglich durch seine Untersuchungen wissen, dass die Kieselerde wohl nur einen unwesentlichen Bestandtheil in diesen Aluminaten ausmachen kann. Unter den Bestandtheilen des Chlorospinells konnte ich hingegen nicht Kieselerde auffinden, obgleich derselbe im Talkschiefer, also in einem Silicate, eingewachsen ist. Ich habe auch angeführt, dass wenn das Pulver des Chlorospinells mit saurem schweselsauren Kali zusammengeschmolzen wird, die geschmolzene Masse sich vollständig im Wasser zu einer klaren Flüssigkeit auflöst. Wäre auch nur eine geringe Menge von Kieselerde darin, so müste sie ungelöst bei der Behandlung mit Wasser zurückbleiben.

Diess brachte mich auf die Vermuthung, dass die Kieselerde nicht ursprünglich in den in der Natur vorkommenden Aluminaten enthalten sey, sondern vielleicht nur durch Behandlung des Mineralpulvers in einem Agatmörser von der Masse des letzteren abgerieben seyn könnte. Eine Reihe von Untersuchungen, die ich deshalb anstellte, bestätigten meine Vermuthung vollkommen.

Bei der Analyse des Corunds aus China hatte Klaproth 1) denselben im Stahlmörser gestofsen, und darauf das Pulver in einer Reibschale aus Feuerstein mit Wasser auf's Feinste gerieben. 100 Gran des Pulvers vermehrten sich dadurch um 10½ Gran, die aus Kieselerde bestehen muſsten, welche vom Mörser abgerieben waren. Offenbar ist die Menge der abgeriebenen Kieselerde wohl noch größer gewesen; denn es ist schwer oder wohl unmöglich, mit vollkommener Genauigkeit das Steinpulver wieder zu wägen, wenn es mit Wasser im Feuersteinmörser gerieben worden ist. Bei der Analyse der 110½ Gran des Steinpulvers erhielt Klaproth 17 Gran Kieselerde, von welchen er jene 10½ Gran abzog und

<sup>1)</sup> Beiträge, Bd. I S. 69.

den Gehalt der Kieselerde im Mineral zu 6½ Proc. bestimmte.

Beim Corund aus Bengalen 1) betrug die Gewichtsvermehrung von 100 Gran, die im Stahlmörser gestofsen worden waren, durch Reiben im Feuersteinmörser 11 Gran. Er erhielt bei der Analyse 16½ Gran Kieselerde, und bestimmte daher den Gehalt der Kieselerde zu 5½ Procent.

Als Klaproth den orientalischen Sapphir<sup>2</sup>) auf gleiche Weise im Feuersteinmörser gerieben hatte, erhielt er dadurch eine Gewichtsvermehrung von 12½ Gran auf 100 Gran. Er erhielt bei der ferneren Untersuchung nur 11¾ Gran Kieselerde, welche Menge nicht einmal der durch's Abreiben erhaltenen Gewichtsvermehrung gleich kam, weshalb Klaproth im Sapphir keine Kieselerde annahm.

Ich untersuchte zwei Arten von Corund; der eine hatte eine beinahe weiße, der andere eine bräunliche Farbe. Sie wurden beide im Stahlmörser zum feinsten Pulver gebracht und das erhaltene Pulver durch Linon gesiebt, aber nicht im Agatmörser gerieben. Wurde das Pulver beider Arten des Corunds auf die oben beschriebene Weise mit saurem schwefelsauren Kali geschmolzen, so löste sich die geschmolzene Masse vollständig im Wasser zu einer klaren Flüssigkeit auf.

Wurde dem feinen Pulver des Corunds auch nur ein Procent Kieselerde hinzugesetzt und die Mengung auf gleiche Weise mit saurem schwefelsauren Kali geschmolzen, so blieb bei der Auflösung der geschmolzenen Masse in Wasser die hinzugesetzte Kieselerde ungelöst zurück.

Wurde der Corund, nachdem er im Stahlmörser zum feinsten Pulver gebracht worden war, im Agatmörser mit Wasser längere Zeit gerieben, darauf getrocknet

<sup>1)</sup> Beiträge, Bd. I S. 74.

<sup>2)</sup> Beiträge, Bd. I S. 81.

und mit saurem schwefelsauren Kali geschmolzen, so wurde eine geschmolzene Masse erhalten, welche sich nur mit Hinterlassung von Kieselerde im Wasser auflöste.

Bisweilen wurde nach dem Zusammenschmelzen des Corunds mit saurem schwefelsauren Kali die Masse nicht vollständig im Wasser gelöst. Diess fand indessen nur dann statt, wenn das Pulver nicht sein genug war. Das Unaufgelöste konnte durch öfteres Schmelzen mit saurem schwefelsauren Kali vollständig aufgeschlossen werden.

Es erhellt hieraus, dass der Corund keine Spur von Kieselerde enthält, und dass die Kieselerde, welche Klaproth bei der Untersuchung desselben fand, entweder vom Abreiben vom Feuersteinmörser, oder vielleicht auch zum Theil aus dem nicht völlig reinen Kalihydrat, das zum Aufschließen des Minerals, und dem kohlensauren Kali, das zur Fällung der Thonerde angewandt wurde, herrührte.

Da der Corund sich so frei von Kieselerde erwies, so unterliefs ich es, den Sapphir und Rubin auf eine ähnliche Weise zu prüfen.

Bei der Untersuchung des Spinells aus Ceylon erhielt Klaproth 1), als er das im Stahlmörser gepulverte Mineral im Feuersteinmörser mit Wasser rieb, eine Gewichtsvermehrung von 9 Gran auf 100 Gran. Diese gaben bei der Analyse 24½ Gran Kieselerde, so dass Klaproth einen sehr beträchtlichen Gehalt von Kieselerde, 15½ Proc., im Spinell annahm. Es ist möglich, dass die von ihm ausgeschiedene Kieselerde nicht ganz rein gewesen seyn mag. War sie rein, so rührte sie vielleicht theils vom Mörser, theils aber auch wohl vom angewandten Kali her.

Vauquelin<sup>2</sup>), der im Spinell zuerst Chromoxyd

<sup>1)</sup> Beiträge, Bd. II S. 5.

<sup>2)</sup> Scheerer's allg. Journ. der Chemie, Bd. II S. 27.

fand, hielt die bei der Untersuchung erhaltene Kieselerde für solche, die vom Mörser abgerieben worden war, und giebt keine als zu den Bestandtheilen des Minerals gehörig an.

Abich, dem wir die neueste Analyse des orientalischen Spinells verdanken, giebt darin nur 2,02 Proc. Kieselerde an. Er führt nicht bei dieser Analyse besonders an, ob das im Stahlmörser erhaltene-Pulver ferner im Agatmörser unter Wasser gerieben wurde; es ist indessen wahrscheinlich, dass diess geschehen sey, und dass auf diese Weise die Kieselerde mit dem Steinpulver gemengt wurde.

Berzelius untersuchte vor sehr langer Zeit zuerst den Spinell von Äker in Schweden 1). Das Mineral wurde im Porphyrmörser zerrieben, und dadurch eine Gewichtsvermehrung von 4 Gran auf 82 Gran erhalten. Diese, abgezogen von der bei der Analyse erhaltenen Kieselerde, gaben einen Gehalt von 5,48 Proc.

Abich, der diese Analyse in neuerer Zeit wiederholte, fand darin 2,25 Proc. Kieselerde.

Obgleich der Spinell von Åker sehr unrein ist, und nicht nur mit kohlensaurem Kalke, von dem er leicht durch Säuren getrennt werden kann, sondern auch mit Silicaten, namentlich mit Glimmer, innig gemengt sich findet, so zeigt doch das im Stahlmörser gepulverte Mineral, mit saurem schwefelsauren Kali geschmolzen, keine Kieselerde. Die geschmolzene Masse löst sich vollständig im Wasser auf. Bisweilen bleibt dabei eine unwägbare Menge ungelöst, doch nur dann, wenn der Spinell nicht vollständig von den Silicaten getrennt worden war. — Ich unterließ es, den orientalischen Spinell auf Kieselerde zu prüfen.

Im Gahnit von Fahlun gab Ekeberg, der ihn zuerst untersuchte, 4,75 Kieselerde an<sup>2</sup>). Er hatte das

<sup>1)</sup> Ashandlingar i Fysik, Kemi och Mineralogi, Bd. I S. 99.

<sup>2)</sup> Afhandlingar, Bd. I S. 91.

Mineral nur in einem eisernen Mörser gestoßen, nicht im Agatmörser zerrieben. Wahrscheinlich rührte daher der Kieselerdegehalt vom angewandten Kali her.

Vauquelin 1) erhielt bei einer, wohl nur slüchtig angestellten Analyse des Gahnits 4 Procent Kieselerde; Abich fand darin 3,34 Procent Kieselerde, und in einem Gahnit von Amerika 1,22 Procent. Wurden indessen vollkommen reine Krystalle des Gahnits auf die schon oft erwähnte Weise mit saurem schwefelsauren Kali behandelt, so löste sich die geschmolzene Masse vollständig in Wasser auf; das Mineral enthält daher keine Kieselerde.

Es ergiebt sich aus diesen Versuchen, dass die in der Natur vorkommenden Aluminate, obgleich sie häusig mit Silicaten vorkommen, frei von Kieselerde sind, und dass alle Kieselerde, welche man früher bei den Analysen derselben gesunden hat, theils durch's Abreiben vom Mörser, theils auch vielleicht von dem bei der Analyse angewandten Kali herrührt.

So vortheilhaft das saure schwefelsaure Kali zur Untersuchung der auf andere Weise so schwer zu zersetzenden Aluminate angewandt werden kann, so wenig kann dasselbe zur Analyse der Silicate benutzt werden, die der Einwirkung der Säuren widerstehen. Ich habe indessen nur das Pulver vom Feldspath durch dasselbe zu zersetzen versucht, ein Mineral, das so leicht durch Schmelzen mit kohlensaurem Alkali aufgeschlossen werden kann. Durch das Zusammenschmelzen mit saurem schwefelsauren Kali wurde der Feldspath nur zu einem sehr geringen Theile zersetzt. Es zeigt sich hierdurch, welch eine ungleich stärkere Säure die Kieselerde ist, als die Thonerde wenn diese als Säure auftritt. Denn nur dadurch, dass die Thonerde gegen Schwefelsäure sich immer als Base verhält, wird die Zerlegung der Aluminate durch saures schwefelsaures Kali so leicht bedingt. Die Kieselerde hinge-1) Gehlen's Journal für Chemie und Physik, Bd. II S. 38.

gen ist gegen Schwefelsäure nie Base, und deshalb werden die Silicate, besonders die, welche viel Kieselerde enthalten, so schwer durch saures schwefelsaures Kalizerlegt.

## 1X. Beschreibung anomal gebildeter Schwefel-kieskrystalle; vom Prof G. Suckow in Jena.

Köhler, G. Rose, so wie auch ich, haben schon früher einmal in diesen Annalen auf Deformitäten des gleichaxigen Schwefelkieses aufmerksam gemacht 1), welche theils unterbrochene Raumerfüllungen, theils endlich auch ungleiche Ausdehnungen ursprünglich gleichwerthiger Flächen betroffen. Dass aber außer den daselbst erwähnten Unvollkommenheiten auch noch andere dergleichen Verhältnisse am Schwefelkiese realisirt sind, davon überzeugten mich mehrere auf Lobensteiner Spatheisensteindrusen aufgewachsene Individuen, deren nähere Bestimmung und bildliche Darstellung zur Vermeidung mancher Fehlschlüsse nicht überslüssig seyn dürste. Folgende Abnormitäten sind es, welche ich beobachtete:

- 1) Verzerrungen des Octaëders (=0) in der Weise, welche so häufig auch am Bleiglanze, Rothkupfererze und Alaunen vorkommt, das nämlich in der Richtung einer trigonalen Zwischenaxe eine starke Verkürzung stattsindet, und dadurch die Flächen sich in zwei scheinbar verschiedene Inbegriffe absondern, von denen der eine ein Rhomboëder, der andere die zugehörige basische
  - 1) Nämlich Köhler in der Abhandlung über den Strahlkies von Großallmerode in Hessen, Bd. XIV S. 91; G. Rose in dem Aufsatze über eine ungewöhnliche Form des Schwefelkieses, ebendas. S. 97; und ich in der Beschreibung anomaler Bildungen des Schwefelkieses, Bd. XXIX S. 502.

Fläche darstellt. Das Octaëder erscheint nämlich wie ein taselartiges Segment, und zwar als sechsseitige Tasel mit abwechselnd schief angesetzten Randslächen, überhaupt wie Fig. 14 Tas. I.

Die außerdem auf diesen Spatheisensteinen vorkommenden interessanten octaëdrischen Combinationen des Schwefelkieses mit den achtslächigen Zuspitzungen der Ecken (=0.30\frac{3}{2}) sind zwar auch, und zwar in sosern verzerrt, als sie nach einer ihrer rhombischen Zwischenaxen verlängert erscheinen, doch ist diese Verzerrung nicht so monströs als die vorige.

- 2) Verzerrung der hexaëdrischen Combinationen mit dem Octaëder ( $= \infty \ O \infty$ ). Das Hexaëder ist nämlich in der Richtung einer Hauptaxe dergestalt verlängert, dass seine Flächen an und für sich ebenfalls zwei scheinbar verschiedene Flächeninbegriffe darstellen, welche den 2- und 1 axigen Combinationen  $\infty P.oP$  entsprechen, und die octaëdrischen Flächen den Krystallen das Ansehen der Combination  $\infty P \infty P . oP$  ertheilen, wie Fig. 15 Taf. I darstellt. Mitunter sind mehrere, auf diese Weise verzerrte Individuen dieser Combination in der Richtung der scheinbaren 2- und laxigen Hauptdimension mit einander verwachsen, so dass die in diesem Falle untergeordnete Endfläche oP verschwindet, und der Gedanke an eine Verzerrung des Rhombendodecaëders in der Richtung einer Hauptaxe aufkommen kann, wogegen indess der Umstand spricht, dass die Rhombenflächen weit ebener und glänzender sind, als die Flächen, welche 2- und laxige Prismen von diagonaler Flächenstellung darstellen, und ziemlich rauh, in einigen Fällen wohl auch matt sind. Zu diesem Grunde der Unvollkommenheit, in der Ausbildung der Combination
  - 1) Dergleichen Individuen sind oft halbzöllig; in der ausgezeichnet schönen Sammlung käuflicher Exemplare der Fräulein A. Klein zu Lobenstein sah ich sogar Krystalle von der Länge eines Zolles und der Breite einer halben Linie.

gesellt sich noch ein anderer, in der Krümmung der ganzen prismatisch verzerrten Gestalt gegebener. Diese Prismen erscheinen nämlich, wenn sie einzeln aufgewachsen sind, entweder einfach gebogen oder knieförmig, und zwar in sehr bizarrer Weise gekrümmt, wie Fig. 16 Tas. I angiebt <sup>1</sup>).

#### X. Brunnen von Kohlensäure zu befreien.

Durch Saussure's Versuche ist bekannt, dass ausgeglühte Kohle die Eigenschaft besitzt, innerhalb 24 Stunden das 35fache ihres Volums an Kohlensäure zu absorbiren. Davon hat Prof. Hubbard, am Dartmouth-College, in den Vereinigten Staaten, kürzlich eine nützliche Anwendung gemacht. Um Brunnenschächte, die mit Kohlensäure erfüllt sind, von diesem Gase zu reinigen, lässt er nämlich etwa eine Metze glühender Holzkohlen in einem Kessel bis nahe zur Obersläche des Wassers hinab. Sogleich erlöschen die Kohlen und beginnen die Absorption, von deren Fortgang man sich leicht durch eine brennende Kerze überzeugen kann. Ist sie nach einer Stunde noch nicht vollendet, so muss man eine neue Portion brennender Kohlen hinablassen. Auf diese Weise wurde ein Brunnenschacht von 26 Fuss Tiefe in einem Nachmittage gereinigt. (Sillim. Journ. Vol. XXXVIII p. 206.)

#### XI. Analyse des Porphyrs von Kreuznach im Nahethale; von Eduard Schweizer.

Die Grundmasse des Porphyrs dieser Gegend wird durchgängig von dichtem Feldspathe gebildet, der sich durch seine große Festigkeit auszeichnet, oft hornsteinähnlich wird und am Stahle Funken giebt. Diese Grundmasse schließet eine Menge meist kleiner Krystalle von prismatischem Feldspath und von durchsichtigem grünem Quarze ein; bisweilen tritt auch etwas tombackbrauner Talkglimmer auf. Die vorherrschend rothe Farbe des Gesteines geht durch verschiedene Nüanzen in graue und braune Farben über.

Um durch die Analyse ein einigermaßen bestimmtes Resultat zu erhalten, wurde ein ungefähr ein Pfund schweres Stück von der Gebirgsart zu einem gleichmäßigen feinen Pulver zerrieben, und hiervon die gehörige Quantität zur Analyse genommen. Die Substanz wurde bei einer ersten Analyse vermittelst vollkommen chlorfreien kohlensauren Natrons, bei einer zweiten, zur Bestimmung der Alkalien, durch Flußspathsäure, aufgeschlossen. Der Porphyr enthält, diesen Analysen zufolge, in 100 Theilen:

| Kieselerd <b>e</b> | 70,50   |
|--------------------|---------|
| Thonerde           | 13,50   |
| Eisenoxyd          | 5,50    |
| Kalkerde           | 0,25    |
| Talkerde           | 0,40    |
| Kali               | 5,50    |
| Natron             | 3,55    |
| Chlor              | 0,10    |
| Wasser             | 0,77    |
|                    | 100,07. |

Um zu erfahren, in welchem Zustande das Chlor im Porphyr enthalten sey, wurde eine bedeutende Menge des letzteren in fein pulverisirtem Zustande mit destillirtem Wasser längere Zeit gekocht. Nachdem sich durch längeres Stehenlassen das Steinpulver größtentheils abgesetzt hatte, wurde die Flüssigkeit davon getrennt und zur Trockniß verdampft. Den Rückstand behandelte man hierauf mit wenig Wasser, filtrirte, und erhielt sodann eine vollkommen klare Lösung, in welcher Chlor, Kalkerde, Talkerde, Kali und Natron nachgewiesen werden konnten.

In 0,100 Grm. des Rückstandes dieser Lösung wurden gefunden:

Chlorkalium und Chlornatrium 0,060 Chlorcalcium 0,020 Chlormagnium 0,012.

Dieser Versuch wurde mehrere Male mit der größten Vorsicht wiederholt, und immer erhielt man in dem klaren Auszuge deutliche Reactionen auf die angeführten Substanzen.

Nach der Ansicht und den Untersuchungen Burkhardt's 1) ist der Porphyr an der Nahe und in der Pfalz nicht älter als das ihn umschließende ältere Sandsteingebirge; an mehreren Punkten weist er nach, daß beide Gebirgsarten gleichzeitig gebildet wurden; hingegen läßt er es unentschieden, » ob die Hauptgruppe bei Kreuznach stockförmige Massen in dem älteren Sandsteine bilde, und also gleichzeitig mit ihm, oder ob sie jünger und durch vulkanische Kräfte emporgehoben sey. «

Nimmt man erstere and so liefse sich, nach Burk-hardt, das Auftreten von Soolquellen im Porphyr vielleicht einfach dadurch erklären, dass das ältere Sandsteingebirge eine sehr tief liegende Uebergangs-, Gypsund Steinsalzformation decke, wovon sich ein ähnliches

Bei-

<sup>1)</sup> Nöggerath's Rheinland-Westphalen, Bd. IV S. 187.

Beispiel bei Bex in der Schweiz vorsindet. — Ist hingegen die Bildung des Porphyrs vulkanischer Natur, so erhalten, nach Burkhardt's Vermuthung, die Soolen ihre Nahrung vom Salzthon, der gangartige Klüste ausfüllt.

Berücksichtigt man die wesentlichen Verschiedenheiten, die diese Quellen in qualitativer und quantitativer Beziehung von den gewöhnlichen Soolen zeigen, unter denen hauptsächlich hervorzuheben ist, dass sie keine Spuren von schwefelsauren Salzen enthalten, so fühlt man sich eher geneigt der letzteren Annahme beizupslichten.

Im Vorhergehenden wurde gezeigt, dass durch Wasser aus diesem Porphyr die sämmtlichen Chlormetalle ausgezogen werden können, die die aus ihm entspringenden Salzquellen selbst enthalten. Da diess unter dem gewöhnlichen Luftdrucke geschehen kann, so sind die Chlormetalle in dem Porphyr als solche enthalten. ausserordentliche Dichtigkeit des Gesteines spricht gegen die Annahme, dass die Chlormetalle im aufgelösten Zustande von der Soole selbst in den Porphyr eingesickert seyen. Wenn ein solches Einsickern auch stattfindet, so glaube ich, kann es jedenfalls nur bis zu einer geringen Entfernung von den Wasserkanälen geschehen; der Ort aber, woher der Porphyr ist, der zu den obigen Untersuchungen gedient hatte, ist ziemlich weit entfernt von den Quellen. - Ferner verliert der Porphyr bei 100° im Wasserbade nichts an Gewicht, der geringe Wassergehalt desselben kann also nicht von eingesickertem Wasser herrühren, sondern von kleinen Quantitäten wasserhaltiger Mineralien,

Es ist daher wahrscheinisch, dass die Chlormetalle ursprünglich in dem Porphyr enthalten sind, und dass das aus der Tiese zusliessende Wasser dieselben, so wie die übrigen Bestandtheile, die die Quellen enthalten, unter Mitwirkung von Wärme, eines hohen Druckes und

von Kohlensäure aus dem Gesteine selbst auszieht. Daneben lassen sich immer noch größere oder geringere Anhäufungen von Salzmassen annehmen, die zur Ernährung der Quellen beitragen.

#### XII. Der Greenovit, ein neues Mineral.

Das zu Ehren des Hrn. Greenough mit diesem Namen belegte Mineral kommt vor zu St. Marcel, in Piemont, in einem krystallinischen, wahrscheinlich metamorphischen Terrain, rosenrothe Aederchen bildend, welche die Masse unregelmäßig durchsetzen; es wird begleitet von Epidot, manganhaltigem Granat und Quarz. Der Greenovit findet sich in Krystallen und kleinen krystallinischen Massen, hat eine dreifache, ziemlich leichte Spaltbarkeit, durch welche die Grundform bestimmt wird. Die beiden, den senkrechten Flächen parallen Blätterdurchgänge machen, nach Hrn. Dufrénoy, einen Winkel von 11° 35' mit einander, und sind deutlich, spiegelnd.

Nach der von Hrn. Cacarrié unternommenen Analyse besteht das Mineral wesentlich aus *Titan* und *Mangan*, neben einer geringen Menge Kieselerde, die von beigemengtem Quarz herrührt. (Compt. rend. T. XI p. 234.(

# XIII. Einige Bemerkungen über die physische Beschaffenheit der Provinz Krain; oon H. v. Gansauge.

Begiebt man sich von Graez südwestlich nach Triest, und hat man sich auf diesem Wege theils an den lieblichen Landschaften, theils an den Erscheinungen des Hochgebirges der Steiermark erfreut, so überrascht nichts so sehr, als hinter Laibach die Bilder der Zerstörung, der Oede und des Todes, welche vornämlich jenseits Ober-Laibach in ganz eigenthümlicher Weise sich darstellen. Das Gebirge, welches man hier betritt, ist als ein großer Kalkdamm dem adriatischen Meere östlich vorgelagert; es wird von den Geographen als Iulische Alpen bezeichnet; von der dortigen Bevölkerung in seinen verschiedenen Theilen abweichend, in der Triestiner Gegend » Karst « genannt.

Zunächst ist dieses merkwürdige Gebirge ausgezeichnet durch die Parallelität seiner verschiedenen Theile in den äußeren Umrissen, und durch die damit zusammenhängenden Plateaubildungen bei nur seltenem Vorkommen von hoch über die Gesammtmasse emporragenden Gipfeln. Ueberraschend ist diese Uebereinstimmung der äusseren Formen mit denen des Jura, wie er sich durchgehends in Deutschland, in der Schweiz und in Frankreich darstellt. Fesselt diese Erscheinung die Aufmerksamkeit des Gebirgskenners, so überrascht nicht minder jeden anderen Reisenden die schon erwähnte, durchgreifende Zertrümmerung, welche eine auffallende Unfruchtbarkeit dieses Gebirgslandes bedingt. Denn plutonische Kräfte haben hier gewaltig gewirkt, und sowohl chemische Umwandlungen des Gesteins selbst hervorgebracht, als auch das Gebirge in der Art gehoben und aufgetrieben,

dass in seinem Inneren viele, zuweilen sehr ausgedehnte, hohle Räume entstanden. Denn nur so dürfte die Höhlenbildung, durch welche die illyrischen und dalmatischen Küstengebirge charakterisirt sind, genügend erklärt wer-In diesen Gegenden scheinen allerdings Meilen lange Höhlen vorzukommen. Schon Hacquet 1) spricht über dergleichen Beobachtungen; auch sind die Adelsberger Grotten hieher zu zählen. Ferner verdient hiebei besondere Erwähnung, dass, wenn man 2) in der Grotte, aus welcher der Unz bei Kleinhäusel unfern Planina mit großer Gewalt hervorbricht, eine Stunde weit eingedrungen, man an einen unterirdischen See von bedeutender Breite gelangt. Später, hinter diesem See, folgt dann eine steile Felswand, welche zwar ersteigbar seyn soll, bis jetzt aber, bei den dahin unternommenen Wanderungen, nicht überschritten wurde.

Mit dieser Höhlenbildung und gleichzeitigen Erhebung des Gebirges ist jene durchgreifende Zerrüttung desselben Hand in Hand gegangen. Zwar kommen ähnlich zerrissene Berge in verschiedenen Gebirgsformationen auch anderwärts vor. Beispiele der Art sind der Prudelberg im Hirschberger Thale, der kahle Berg bei Altenberg im Erzgebirge u. s. w. Doch pflegen sich dergleichen Fälle nur auf einen geringen Umkreis zu beschränken, wohingegen die Iulischen Alpen in einem sehr großen Umfange der bezeichneten Zerstörung unterlagen. Merkwürdig ist außerdem, dass in diesem grossen Kalkgebirge Sandstein und Thonschiefer in nur sehr untergeordneten Verhältnissen vorkommen. Kieselerde begründen aber, durch die Fähigkeit, niedergeschlagene Feuchtigkeit längere Zeit festzuhalten, Frucht-

<sup>1)</sup> Reise aus den dinarischen in die norischen Alpen (Leipzig 1785), S. 16, 19.

<sup>2)</sup> Nach der mir 1839 gemachten Erzählung des jüngeren Postmeisters in Planina.

barkeit des Bodens, so dass sie als die eigentlichen Träger des Humus angesehen werden dürfen. Da nun im Karst diese seegenbringende Erddecke fehlt, da ferner das dortige Kalkgestein meistens durch Porosität ausgezeichnet, und die Obersläche des Gebirges so vielfach zerrissen ist, so ergiebt sich aus diesen Umständen die Véranlassung einer so schnellen Filtration aller Flüssigkeiten nach den inneren hohlen Räumen dieses Gebirges und einer daraus entspringenden beständigen Dürre auf dessen Obersläche. Ich selbst habe starke Regenschauer, ja Regentage auf dem Karst erlebt, und mich überzeugt, dass nach verhältnissmässig sehr kurzer Zeit die Spuren davon verschwunden waren, während in den Adelsberger Grotten mir versichert wurde, dass sich in denselben am vermehrten Abtropfeln der stalaktischen Gebilde mit Sicherheit erkennen lasse, wenn es ausserhalb stark geregnet habe.

Unter den bezeichneten Umständen finden wir die Oberfläche des Gebirges wasser-, und in Folge dessen auch pflanzenarm, während die Wasseransammlungen in's Innere dieses anomalen Alpenstockes verlegt erscheinen. In der That stossen wir hier auf ein vollständig subterranes Bewässerungssystem, das sich auf der Oberfläche nur hin und wieder, um schnell wieder zu verschwinden, nur bruchstückweise sehen lässt, während. die wichtigeren Abslüsse solcher subterranen Wasseransammlungen an den Seiten der Iulischen Alpen, meist an tiefer liegenden Stellen, oft mit den überraschendsten Erscheinungen vergesellschaftet, bervorbrechen, um sich entweder westlich in das adriatische Meer zu ergiessen, oder östlich dem mächtigen Donaugebiete zuzueilen. Doch dürfte der Erwähnung wohl werth seyn, dass schon diejenigen unterirdischen Wassermassen, welche der Beobachtung zugänglich fließen, beträchtlicher erscheinen, als das Volumen jener aus dem Gebirge hervordringenden Namentlich gilt diese Bemerkung von den unter- und oberirdischen, gegen W. gerichteten Strömen. Sollte diese Thatsache zu der Vermuthung berechtigen, dass ein Theil der Gewässer der Iulischen Alpen während ihres ganzen Verlauses nicht an die Erdobersläche trete, und sich daher submarin in das adriatische Meer ergiese?

Uebrigens ist der Lauf dieser theils ober-, theils unterirdischen Flüsse mit so ungewöhnlichen Erscheinungen verbunden, dass es wohl erlaubt seyn dürfte auf einige Beispiele der Art specieller einzugehen ').

Der Poik dringt etwa 30 Schritte breit, von SW. kommend, in die Adelsberger Grotte mit starkem Gefälle ein, durchströmt diese zum Theil, und setzt dann seinen unterirdischen Lauf gegen O. fort, bricht unfern Planina verstärkt an einer steilen Felswand hervor, und vereinigt sich bald darauf mit dem Unz, der nahe dabei unter ähnlichen Umständen als ein 50 Schritt breiter Fluss bervorbricht, und dann dem Poik seine Benennung ebenfalls mittheilt. Dieser Unz ist einige Stunden oberhalb, bei St. Kanzian, unfern Zirknitz, auf einer ganz kurzen Strecke, erschienen, auf welcher er zum Betriebe mehrerer Mühlenwerke benutzt wird, worauf er eben so gewaltig n einem Schlunde verschwindet, wie er hervorgebrochen war. Dass der Unz und der Poik bei Planina mit den bezeichneten Flusstücken wirklich identisch, davon hat man2) sich durch hineingeworfene Sägespäne und zerschnittenes Stroh überzeugt. Nach seiner Vereinigung bei Planina sliesst der durch den Poik verstärkte Unz eine Stunde weit, bis Jacobowiz, um wiederum in einem Erdspalt zu verschwinden, und erst bei Ober-Laibach (wo übrigens mehrere Flüsschen am Fusse des Gebirges plötzlich auf die Obersläche hervortreten)

- 1) Die Hydrographie des hier besprochenen merkwürdigen Landes ist allein auf der trefflichen Karte der illirischen Provinzen vom K. K. Generalstabe verständlich und naturgemäß dargestellt.
- 2) Der jüngere Postmeister in Planina mit dem Ingenieur Mühleisen.

den Lauf oberirdisch fortzusetzen, und sich dort in den Laibach zu ergiessen. — Der Zirknitzbach strömt mit mannigfacher Abwechslung, bald über, bald unter der Erdobersläche fort, bis er zwischen Babnapoliza und Schneeberg gänzlich verschwindet. - Die schönste Erscheinung der Art wird indess durch ein Flüsschen hetbeigeführt, welches sich unter höchst malerischen Umgebungen bei S. Kanzian unsern Triest zwischen sehr kühn gebildeten Felswänden in einen Grottenschlund stürzt. - Doch dürste kein Theil dieses, man möchte sagen mystischen Wassersystems eine solche Berühmtheit erlangt haben, wie das Hervortreten des Timāvus aus dem Westfusse der Iulischen Alpen; denn die besonderen Umstände, unter denen es geschieht, erregten bereits die Aufmerksamkeit der Cultur-Völker des klassischen Al-Terthums. Nämlich nördlich von Triest fällt der Karst mit auffallender Steilheit gegen das Meer ab. Zwischen dem Fusse des Gebirges und dem Adriatischen Meere findet sich dort ein sehr schmaler Streifen niederen Vorlandes, an manchen Stellen keine Viertelstunde breit, selten breiter, fast überall nur wenig höher, als die Oberfläche des Meeres dort, zwischen Duino und Monfalcone, dringt der Timăvo (so, oder auch Duino wird er dort genannt) tief am Fusse der steilen Wand des Karst hervor, und zwar sogleich wasserreich. Ich unterschied **b**estimmt fünf Hauptarme. Die heftige Bewegung des Wassers an manchen Stellen liess jedoch deutlich wahrmehmen, dass zu einigen dieser Arme mehr als eine Quelle zuströmten. Sieben bis neun Quellen liessen sich Paier noch füglich unterscheiden. Ich befand mich dort In der ersten Hälfte des Septembers 1839, zu einer Zeit, als die dortige Gegend etwa zehn Regentage gehabt haben mochte. Hieraus erklärte sich die ungewöhnliche Wasserfülle des Flusses, wie sie an den Ufern leicht erkennbar war. Diess zu erwähnen, ist nicht ganz unwichtig, weil kaum bezweifelt werden kann, dass in trock-

ner Zeit, bei niederem Wasserstande, die verschiedenen Quellen sich nicht, wie bei meiner Anwesenheit, zu einem Arme verbinden, sondern dann jede einzeln zum Flusse strömt. Hieraus erklärt sich nämlich die Verschiedenheit der Angaben bei den Alten über die Zahl dieser Arme, da wo sie dem Gebirge entströmen. Virgil (Aen. I, v. 245) führt neun, Strabo (lib. V, p. 214, nach der zweiten Ausgabe des Casaubonus) dagegen sieben Quellen an. Der See Timāvus, von welchem bei Livius (lib. XXXI c. 2) die Rede ist, darf indess nicht mit dem Flusse verwechselt werden, und möchte wohl nichts Anderes seyn, als eine der benachbarten, seitdem versumpften Lagunen zwischen Duino und Monfalcone. Die bei Livius vorkommende Beschreibung berechtigt zu dieser Vermuthung, so wie nicht minder die allmälig vielfach erfolgte Versumpfung der flachen Nordwest-Gestade des Adriatischen Meeres, wie sie unmittelbar nördlich von Duino ihren Anfang nimmt. Die vorhin erwähnten verschiedenen Arme des Flusses vereinigen sich etwa 500 Schritte nach ihrem Hervorquellen zu einem bereits gegen 200 Schritte breitem Strome, der, obschon im Niveau der niedrig gelegenen, schmalen Ebene hervorbrechend, dennoch schnellen Laufes dem eine Viertelstunde entsernten Meere zueilt 1).

knüpst sich an die von Strabo mitgetheilte Nachricht, indem er jene Gegend überhaupt ein Heiligthum, das Timāvon, nennt; und sagt, es sey dem Diomedes geweiht, wobei er von dem dortigen Tempel erzählt. In der That sehen wir uns noch jetzt in jener an Vegetation sonst so armen Gegend höchst angenchm überrascht, auf dem durch den Timāvo beseuchteten und besruchteten Boden Bäume und krästig gewachsene Sträucher zu sinden. Und gleichsam, damit uns jene aus dem klassischen Alterthum herrührende Beschreibung noch jetzt vollständig vergegenwärtigt werde, erhebt sich noch heut auf einem Felsvorsprunge, den geheiligten Fluthen zunächst, eine Kirche, San Stephano, ein vereinzelt stehendes Gebäude. Ist sie, wie so häusig in ähnlichen Fällen, als Fortsetzerin, als Stellvertreterin des heidnischen Heiligthums auf dem von ältester Zeit her geweihtem

Vor dem Schlusse dieses Beitrages zur Kenntniss der Naturbeschaffenheit der Iulischen Alpen will ich mir erlauben noch auf eine höchst auffallende Erscheinung Ich meine nämlich die kesselaufmerksam zu machen. oder trichterförmigen Vertiefungen, mit denen die Obersläche des dalmatischen und illirischen Küstengebirges bis Kärnthen, Steiermark und Croatien großentheils durchlöchert ist. Von deren Daseyn zwischen Ober-Laibach, Monfalcone, Triest und Zirknitz habe ich mich selbst überzeugt; im angegebenen weiteren Umfange sind sie von Anderen beobachtet. Meistens finden sie sich nur von geringer Größe, etwa zu 15 bis 50 Schritte im Durchmesser. Diese kleineren Vertiefungen sind regelmäfsig kreisrund, in der Mitte am tiefsten. Von dem stets am meisten eingesunkenen Mittelpunkte scheint die Spaltung und das Sinken ausgegangen zu seyn; denn dort sieht man die von Seitenwänden abgerissenen Felsstücke entweder übereinander getrümmert, oder man findet daselbst in anderen Fällen Oeffnungen, die zu unterirdischen Gewölben führen, deren Umfang und Sohle nicht zu ermessen ist. Unzählige dieser kleineren Trichtervertiefungen kommen in dem bezeichneten Bezirke vor; seltener die von größerem Durchmesser, welcher jedoch in manchen Fällen eine Viertelstunde und selbst mehr betragen mag. Zu den großartigsten gehört diejenige Einsenkung, auf deren Grunde das berühmte Idria mit seinen Quecksilbergruben liegt. Es bedarf wohl kaum der Erinnerung, dass bei so umfangreichen Einsenkungen, wie die so eben erwähnte, die Regelmässigkeit der kreisrunden Form, die bei jenen kleineren Senkungen so sehr auffällt, bedeutende Beschränkungen erleidet. Sammte merkwürdige Erscheinung mit Sicherheit zu erklären dürfte schwer möglich seyn, verschafte uns nicht eine verhältnismässig sehr neue Begebenheit den Schlüs-

Boden zu betrachten? Hat der vergötterte Diomedes dem heiligen Stephan an dieser Stelle weichen müssen? sel dazu. Ich meine das lang andauernde Erdbeben in Calabrien i. J. 1783. Unter den vielfachen Veränderungen, welche die Oberstäche der betroffenen Provinz erlitt, zeichnen sich häusig wiederkehrende Risse aus, die sternförmig von einem Punkte aus nach allen Seiten hin den Boden mit vieler Gleichförmigkeit spalteten. In anderen Fällen waren die geborstenen Mitteltheile solcher Risse eingesunken, und dann den kreisrunden Trichteröffnungen auf dem Karst auffallend gleichend 1); man dürste wohl berechtigt seyn, bei dieser Uebereinstimmung der Gestaltung für beide Fälle eine gleiche Entstehungsweise zu vermuthen.

Auch die Umgebungen von Zirknitz gehören zu den merkwürdigen Gebilden, auf deren natürliche Beschaffenheit bier bingewiesen wurde. Zirknitz liegt nämlich in einem Thale, das von N. nach S. zwei Stunden lang, und von O. nach W. eine Stunde breit ist. Der Boden dieses Thales ist meistens eben. Nur gegen O. hebt er sich ein wenig; dort, auf einer Anhöhe, liegt das Namen verleihende Oertchen. Gegen W. aber ist die Thalebene am tiefsten gesenkt, und an ihrer westlichen Umgränzung steigen zerrissene Felswände steil auf. Diese ganze Thalebene ist mit den oben beschriebenen kleinen trichterförmigen Senkungen durchbrochen, am häufigsten jedoch in seinem westlichsten, tiefer liegenden Theile, den man, wenn er sich mit Wasser füllt, den Zirknitzer See zu nennen pflegt. Ich befand mich dort während der ersten Tage des Septembers 1839. vorhergehenden Sommermonate waren im Ganzen trokken gewesen, und in Folge dessen erblickte man aus der Entfernung im Zirknitzer See-Thale kein Wasser, nur Wiesengrund. Daher hatte man auch gewagt, einen Theil dieser Flächen mit Sommerfrüchten zu bestelles:

<sup>1)</sup> Dergleichen Oeffnungen und Risse, wie sie in Calabrien entstatieden, sind abgebildet in Lyell principles of Geology (Lond. 1837) II, p. 223-34.

Nun aber war seit vier Tagen Regenwetter eingetreten, und man erwartete unter diesen Umständen den See binnen Kurzem in seinem ganzen Umfange (dann etwa zwei Stunden lang und eine halbe Stunde breit) hervorgetre-Der Eintritt des Wassers geschah, wie ten zu sehen. ich die bestimmte Ueberzeugung gewann, von unten her durch die mehr erwähnten trichterförmigen Senkungen. Verschiedene derselben waren damals noch durchaus trocken, und selbst auf ihrem Grunde, zu dem ich hinabstieg, konnte ich noch kein Hervordringen des Wassers bemerken. Andere, je nach ihrer tieseren oder höheren Lage, fingen an, sich allmälig von unten herauf zu füllen; noch andere waren bereits gefüllt, auch überfüllt, so dass aus einigen das Wasser über die benachbarten Theile des Seebodens sich schon verbreitete, aus einem sogar mit vieler Gewalt, indem sich das überströmende Wasser in eine andere, einige hundert Schritt entfernte, tiefer liegende Grube stürzte, wodurch ein stark rauschender Strom entstand, der nur auf einem Fahrzeuge überschritten werden konnte, welches zu dem Ende hier stets liegt, auch wenn kein Wasser vorhanden ist.

Von verständigen Leuten wurde mir fest versichert, dass die dortigen Wassererscheinungen an keine Periodicität gebunden seyen, sondern lediglich von der Witterung abhängen, und daher freilich in den nassen Jahreszeiten, wenn auch nicht bestimmt, doch häusiger wiederzukehren pflegen. Das Nämliche beobachtete bereits Partsch auf Meleda in der Nachbarschaft der dalmatischen Küste 1); und Aehnliches wiederholt sich ja sogar nicht fern von uns im sogenannten Bauerngraben bei Rottleberode, am Süd-Abhange des Harzes. Auch kann diese Angabe um so weniger bezweifelt werden, wenn man die Art des Erscheinens des sogenannten Zirknitzer Sees und die geschilderte Beschaffenheit des See-Bodens

<sup>1)</sup> Partsch, Bericht über das Detonations - Phänomen auf Meleda (Wien 1826), S. 9.

in's Auge fast. Denn ohne Zweisel ruht das Zirknitzer Thal auf Höhlen, wie sie in jener Gegend allgemein verbreitet sind. Diese unterirdischen Gewölbe liegen jedoch bei Zirknitz so tief, dass große Wassermassen in ihnen wohl stets vorhanden seyn mögen. Die obere Decke dieser Gewölbe, das Thal von Zirknitz bildend, ist, wie oben gesagt, ausserdem durchbrochen. Wenn nun jener subterrane See durch stärkere Zuslüsse, namentlich bei anhaltendem Regen, steigt, so tritt er durch die oberen Oeffnungen hervor, und dann bildet sich der sogenannte Zirknitzer See. Genau genommen, bestehen in solcher Zeit zwei Seen über einander, ein ober- und ein unterirdischer; zwischen beiden liegt dann ein durch- löcherter, siebähnlicher Boden.

#### XIV. Temperatur im Bohrloche von Grenelle bei Paris

Das auf dem Schlachthofe bei Grenelle niedergetriebene Bohrloch, dessen in den Annalen schon öfters, zuletzt im Bd. XXXXVIII S. 382 gedacht worden, hatte im August dieses Jahres die Tiese von 505 Meter = 1555 Par. Fuss. In dieser Tiese, unter der mächtigen Kreidebank, im Gault-Thon, der die gesuchten wassersührenden Schichten bedecken muss, ergab sich aus einer Reihe von Beobachtungen mit sechs Walferdin'schen Aussluss-Thermometern, für die Temperatur das Resultat 26°,43 C. =21°,14 R. Darnach kommen, auf 1° C. Temperaturzunahme, 31m,9, wenn man von 10°,6 C., der Mitteltemperatur des Pariser Bodens ausgeht, oder 32m,3, wenn man 11°,7 C., die Temperatur des Kellers der Sternwarte in 28 Met. Tiese zum Ausgangspunkt wählt. (Compt. rend. T. XI p. 707.)

XV. Ueber die Temperatur der Westseite von Südamerika;

von Dr. Alexander Berg in Berlin.

Ueber die Temperatur der Westseite von Südamerika besitzen wir nur so fragmentarische Nachrichten, dass ein Versuch, diese Fragmente zu einem zusammenhängenden Ganzen zusammenzustellen, nicht ohne allen Nutzen und ohne alles Interesse zu seyn scheint, selbst wenn sich später aus zahlreicheren Beobachtungen ergeben sollte, dass darin mannichsache Irrthümer vorgekommen wären. Auf jeden Fall gewinnen wir auch jetzt schon durch einen solchen Versuch eine bestimmte Ansicht, deren mögliche Fehler sich überblicken lassen.

Es ist bekannt, dass ein Strom kalten Wassers, die Hamboldt - Strömung, welche, nach den Untersuchungen des Hrn. Duperrey 1), ihren Anfang in der antarctischen Driftströmung des großen Oceans nimmt, zwischen Concepcion und Valparaiso an die Küste von Chili anprallt, und, sich hier theilend, südlich gegen Cap Horn und nördlich längs der Küste von Chile und Peru bis Cabo Blanco (4º 20' s. Br.) verläuft, von wo sie west-· lich in die große Aequatorialströmung übergeht, eine viel geringere Temperatur der Westseite Südamerikas bis Cabo Blanco bewirkt, als sie nach der Polhöhe stattfinden sollte. Indessen ist auch hier der Einsluss der Polböhe auf die Verbreitung der Wärme unverkennbar, und es wird sich aus dem Folgenden ergeben, dass der bekannte Ausdruck für die Wärmeverbreitung  $t \varphi = a$  $+b\cos^2\varphi$  (wo t die mittlere Temperatur,  $\varphi$  die Breite, und a und b zwei aus den Beobachtungen zu suchende

<sup>1)</sup> A. v. Humboldt's Memoir über Meeresströme, in Berghaus Länder- und Völkerkunde, Bd. I S. 591 bis 592.

Constanten bedeuten), ohne beträchtliche Fehler benutzt werden kann, um aus den vorhandenen Beobachtungen das Gesetz annäherungsweise zu ermitteln. Es entstehen jedoch durch das stärkere oder schwächere Fließen dieser Strömung und durch andere Einflüsse nicht unbedeutende Abweichungen von dem gewöhnlichen Verhalten der Temperatur zur Polhöhe, und wir dürfen daher immer nur kleinere Abtheilungen, nicht das ganze Littoral zusammengenommen, thermologisch untersuchen, wenn wir auf den zu untersuchenden Theil ein und dasselbe Gesetz anwenden wollen. Auch müssen wir auf die Lage der Beobachtungen, deren eine eben nicht große Anzahl vorhanden ist, Rücksicht nehmen, so daß wir immer für einen möglichst kleinen Theil möglichst viele Beobachtungen zusammen haben.

Folgendes sind die mir bekannt gewordenen Beobachtungen:

| 0           |                     | T                    | 2\                 |       |              |
|-------------|---------------------|----------------------|--------------------|-------|--------------|
|             |                     | Janu                 | ar <sup>2</sup> ). |       | _            |
| südl. Br.   | beob.               | ber. Differ.         | südl. Br.          | beob. | ber. Differ. |
| 56° 19'     | 7°,0                | $6^{\circ},7-0,3$    | 49° 4'             | 8°,3  | 9°,0 +0,7    |
| 56 17       | 7 ,1                | 6 ,7 —0,4            | 43 54              | 12 ,8 | 13 ,1 +0,3   |
| 56 13       | <b>6</b> ,3         | 6 ,7 +0,4            | <b>43 0</b>        | 14 ,4 | 13 ,80,6     |
| <b>55 9</b> | 7,8                 | 7 ,0 —0,8            | <b>42</b> 9        | 15 ,3 | 14 ,5 —0,8   |
| 54 46       | 7,2                 | 7 ,1 —0,1            | 41 16              | 16 ,1 | 15 ,2 —0,9   |
| 54 31       | 8 ,0                | 7 ,1 —0,9            | 37 19              | 16,6  | 18 ,2 +1,6   |
| <b>52 3</b> | 7,0                 | 7 , $\ddot{a} + 0.7$ |                    |       |              |
| 50 19       | <b>8</b> , <b>3</b> | 8,2-0,1              |                    |       |              |
| 49 4        | 8 ,3                | 8 ,5 +0.2            |                    |       |              |

Aus den Beobachtungen von 56° 19' bis 49° 4' crhalten wir mit Anwendung der Methode der kleinsten Quadrate die Gleichung:

$$t\varphi = 2^{\circ},15 + 14^{\circ},82 \cos^{2}\varphi.$$

<sup>2)</sup> Sämmtliche Beobachtungen sind von Herrn Meyen angestellt, aus dessen in seiner Reisebeschreibung mitgetheiltem Journal ich aus dem einzelnen Stunden die Tagesmittel berechnet habe. — Die Réaumur-schen Grade habe ich hier (wie überhaupt immer) auf Centesimal-grade reducirt.

agegen giebt die Reihe von Beobachtungen von 49° 4' is 37° 19' den Ausdruck:

$$t\varphi = -10^{\circ},47 + 45^{\circ},41\cos^{2}\varphi$$
.

Nach diesen Formeln sind die in der mit berechnet ezeichneten Spalte enthaltenen Werthe gewonnen. Es giebt sich hier daraus die Temperatur des Januars:

| 3   | Nach A       | Aus | drucl | <b>I</b> : | ;   |     | Nach       | Au | sdruc | k II      | :   |
|-----|--------------|-----|-------|------------|-----|-----|------------|----|-------|-----------|-----|
| bei | $55^{\circ}$ | 8.  | Br.   | 7          | 0,0 | bei | <b>50°</b> | 8. | Br.   | 8         | 0,3 |
| -   | 50           | -   | -     | 8          | ,3  | •   | 45         | •  | -     | 12        | ,2  |
|     |              |     |       |            | ·   | -   | 40         | -  | -     | 16        | ,2  |
|     |              |     |       |            |     | -   | <b>35</b>  | -  | -     | 20        | 0,  |
|     |              |     |       |            |     |     | <b>30</b>  | -  | -     | <b>22</b> | ,6. |

#### März.

Die berechneten Werthe ergeben sich durch die aus en Beobachtungen erhaltene Formel:

$$t \varphi = -3^{\circ},59 + 24^{\circ},12 \cos^{2} \varphi.$$

Jernach ist die Temperatur des März:

#### April.

- Princes Louise dritte Reise, bei Berghaus, L. u. V. z. I, S. 573 Mentor's Reise, 1823, daselbst S. 480.
- Christian's Reise, daselbst S. 365.
- Beobachtung von Webster zu Martinscove, daselbst S. 178.
- ) Beobachtung des Capt. King in Port Famine, daselbst S. 181.
- ) Poeppig's Beobachtungen zu Concon (33° s. Br.) und Talcahuano (37° s. Br.) in Poeppig's Reise, I, S. 323.

Aus den Beobachtungen von 57° 57' bis 53° 38' ergiebt sich:

$$t\varphi = -3^{\circ},40 + 25^{\circ},19\cos^{2}\varphi,$$

aus den von 45° bis 33° s. Br.:

$$t\varphi = -7^{\circ},38 + 35^{\circ},59 \cos^{2}\varphi$$
.

Hiernach ist die Temperatur des April:

| Nach Ausdruck I:    | Nach Ausdruck II:   |
|---------------------|---------------------|
| bei 55° s. Br. 4°,9 | bei 50° s. Br. 7°,3 |
| - 50 7,0            | - 45 10,4           |
|                     | - 40 13,5           |
|                     | - 35 16,5           |
|                     | - 30 - \ 19 ,3      |

Juli.

| s. Br.          | beob.     | ber. | Diff.        | s. B      | r. beob.       | ber.  | Diff.        |
|-----------------|-----------|------|--------------|-----------|----------------|-------|--------------|
| 55°             | 1°,8°)    | 10,8 | 0°,0         | 47°       | $4^{0},6^{9})$ | 5°,4  | +0°,8        |
| $50\frac{1}{2}$ | $3,5^9$ ) | 3,4  | <b>—0</b> ,1 | <b>42</b> | 8 ,3 10)       | 7,9   | -0,4         |
| 47              | 4 ,6 9)   | 4 ,6 | 0, 0         | 41        | 9 ,0°)         | 8,4   | <b>-0</b> ,6 |
|                 |           |      |              | <b>37</b> | $11,2^{8}$ )   | 10 ,4 | <b>-0</b> ,8 |
|                 |           |      |              | 35        | 11 ,3°)        | 11 ,4 | +0 ,1        |
|                 |           |      |              | <b>33</b> | $11,5^{8}$ )   | 12 ,3 | <b>+0</b> ,8 |

Aus den ersten drei Beobachtungen ist:

$$t\varphi = -4^{\circ},92 + 20^{\circ},59 \cos^{2}\varphi$$

und den letzten:

$$t\varphi = -8^{\circ},22 + 29^{\circ},23 \cos^{2}\varphi.$$

Hiernach ist die Temperatur des Juli:

Nach

- 9) Christian's Reise, 1827, bei Berghaus L. u V. z. I, S. 481.
- 10) Mittel aus den Beohachtungen des Capt. Fitz Roy in S. Carlos auf Chiloë um 21<sup>h</sup>. Da die Temperatur dieser Stunde dem wahren Tagesmittel sehr nahe kommt, so ist sie hier als solches angenommen, indem außer der Temperatur dieser Stunde nur die absoluten Maxima und Minima mitgetheilt worden sind. In Biblioth. univers. de Genève, No. 44, Août 1839, p. 297, Uebersetzung aus dem ersten Bande der Reise der Schiffe Adventure und Beagle um die südlichen Küsten von Amerika.

| Nach Ausdruck I:    | Nach Ausdruck II:   |
|---------------------|---------------------|
| bei 55° s. Br. 1°,6 | bei 50° s. Br. 3°,8 |
| - 50 3,6            | - 45 6,4            |
|                     | - 40 9,4            |
|                     | - 35 11,3           |
|                     | - 30 13,7           |

## August.

| s. Br.    | beob.   | ber. | Differ. | s. Br.    | beob.    | ber.  | Differ. |
|-----------|---------|------|---------|-----------|----------|-------|---------|
| 55°       | 3°,5°)  | 3°,6 | +00,1   | 45°       | 90,39)   | 9°,2  | -0°,1   |
| <b>50</b> | 7 ,9°)  | 6 ,9 | -1 ,0   | <b>39</b> | 10 ,6 9) | 10 ,7 | +0,1    |
| 45        | 9 ,3 °) | 9,8  | +0 ,5   | <b>37</b> | 10 ,8 8) | 11 ,2 | +0,4    |
|           |         |      |         | 34        | 13 ,0 9) | 11 ,9 | -1,1    |
|           |         |      |         | <b>33</b> | 11,48)   | 12 ,1 | +0,7    |

Von 55° bis 45° ist:

$$t\varphi = -7^{\circ},00 + 33^{\circ},58 \cos^2 \varphi$$

von 45° bis 33°:

$$t\varphi = +2^{\circ},09 + 14^{\circ},26 \cos^{2}\varphi.$$

Darnach ist die Temperatur des August:

| N   | Nach Ausdruck I. |      |             | N    | ach A | usd         | ruck | II: |    |     |
|-----|------------------|------|-------------|------|-------|-------------|------|-----|----|-----|
| bei | 55°              | s. B | r. <b>3</b> | 3°,6 | bei   | <b>50</b> ° | 8.   | Br. | 80 | ',0 |
| •   | <b>50</b> °      |      | 6           | 9, 6 | •     | <b>45</b>   | •    | ┏.  | 9  | ,2  |
|     |                  |      |             |      | •     | <b>40</b>   | -    | •   | 10 | ,4  |
|     |                  |      |             |      | -     | <b>35</b>   | -    | -   | 11 | ,7  |
|     |                  |      |             |      | -     | <b>30</b>   | -    | -   | 12 | ,8. |

# September.

| südl. Br.   | beobacht. | berechn. | Differenz. |
|-------------|-----------|----------|------------|
| <b>33</b> ° | 13°,2 °)  | 130,1    | -0°,1      |
| <b>37</b>   | 10 ,9 8)  | 11 ,Ò    | 1, 0+      |
| 42          | 8 ,3 10)  | 8,3      | 0 ,0.      |

Die berechneten Werthe ergeben sich aus der Gleichung:

$$t \varphi = -9^{\circ},39 + 32^{\circ},00 \cos^{2} \varphi.$$

Hiernach ist die Temperatur des September:

| bei | <b>50</b> ° | s. Br. | <b>3º,8</b> | bei | 40        | s. Br.   | 9°,4   |
|-----|-------------|--------|-------------|-----|-----------|----------|--------|
| • • | 45          |        | 6,6         | -   | <b>35</b> | <b>-</b> | 12 ,1  |
| •   |             |        |             | •   | <b>30</b> |          | 14 ,6. |

October.

| sädl. Br.   | beobachtet             | berechnet | Differenz. |
|-------------|------------------------|-----------|------------|
| <b>33</b> ° | $14^{\circ},5^{\circ}$ | 14°,5     | 0          |
| <b>37</b>   | 12 ,8 <sup>8</sup> )   | 12 ,8     | 0          |
| <b>42</b>   | 10 ,5 10)              | 10 ,5     | 0.         |

Es ist hier:

$$t\varphi = -3^{\circ},89 + 26^{\circ},13\cos^{2}\varphi$$

und danach die Temperatur des October:

# December<sup>2</sup>).

| s. Br       | •           | beob. | ber.                | Differ.       | <b>s.</b> ] | Br.        | beob.       | ber. | Differ.      |
|-------------|-------------|-------|---------------------|---------------|-------------|------------|-------------|------|--------------|
| 59°2        | <b>20</b> ′ | 5°,7  | 6°,4                | +0°,7         | 58°         | 1'         | 6°,9        | 6°,6 | <b>—0°,3</b> |
| 58 5        | 57          | 7,0   | 6°,5                | <b>-0</b> ,5  | <b>57</b>   | 34         | <b>6</b> ,5 | 6 ,7 | +0,2         |
| <b>58</b> 4 | 44          | 6,3   | 6,5                 | <b>+0</b> ,2  | <b>57</b>   | <b>26</b>  | <b>8</b> ,0 | 6 ,7 | <b>—1</b> ,3 |
| <b>58</b> 3 | 13          | 5 ,2  | <b>6</b> , <b>6</b> | +1,4          | <b>54</b>   | <b>3</b> 1 | <b>6</b> ,8 | 7 ,2 | +0,4         |
| <b>58</b>   | <b>5</b>    | 7,1   | <b>6</b> , <b>6</b> | <b>-0</b> ,5. |             |            |             |      |              |

Es findet sich daraus:

$$t\varphi = +3^{\circ},61 + 10^{\circ},82 \cos^{2} \varphi$$
.

Die Temperatur des December ist danach:

Die nach diesen zwölf Ausdrücken bezeichneten Temperaturwerthe sind in der folgenden kleinen Tafel zusammengestellt:

| Monat                                    | erste                                 |   | südliche Breite<br>zweite Reihe         |  |                                    |  |  |  |
|--|---------------------------------------|---|---|--|------------------------------------|--|--|--|
|  | 55°                                   | 50°   | 50°                                     | 45°  | 40°                                | 35°  | 30°  |  |
| Jan. März Apr. Juli Aug. Sept. Oct. Dec. | 7°,0<br>4,3<br>4,9<br>1,6<br>3,6<br>— | 8°,2<br>6 ,4<br>7 ,0<br>3 ,6<br>6 ,9<br>—<br>8 ,1 | 8°,3<br>7,3<br>3,8<br>8,0<br>3,8<br>6,9 | 12°,2<br>-<br>10 ,4<br>6 ,4<br>9 ,2<br>6 ,6<br>9 ,2<br>- | 16°,2  13 ,5 9 ,4 10 ,4 9 ,4 11 ,4 | 20°,0<br>16 ,5<br>11 ,3<br>11 ,7<br>12 ,1<br>13 ,6 | 22°,6<br>19 ,3<br>13 ,7<br>12 ,8<br>14 ,6<br>15 ,5 |  |

Dass die in dieser Tabelle enthaltenen Temperaturwerthe noch nicht die möglichst richtigen seyen, sondern uns zuvörderst nur einen Anhalt für die fernere Untersuchung gewähren können, muss schon daraus einleuchten, dass die Beobachtungen selbst, aus welchen sie gewonnen sind, mancherlei Unbestimmtes an sich tragen, indem für dieselbe Gegend in der Regel nur an Einem Tage beobachtet wurde, indem viele der benutzten Beobachtungen nur am Ende oder Ansange eines Monates gemacht wurden, so dass es einigermassen zweiselhaft war, für welchen Monat man sie gelten lassen durfte (was besonders von den meisten Beobachtungen des August gilt, und aus welchem Grunde auch die Meyen'schen Beobachtungen vom December zum Theil höher sind, als die vom Januar) indem ferner die Beobachtungen nicht in demselben Jahre, nicht unter demselben Meridian geschahen, und indem Beobachtungen auf der See mit solchen an der Küste untermischt benutzt werden mussten. Die drei ersten Beobachtungen vom März fanden sogar unter östlicher Länge von Südamerika statt. Betrachten vir nun die in dieser Tabelle enthaltenen Größen näher, so scheint sich gleich bemerkbar zu machen, wie auch schon aus der großen Verschiedenheit der Formeln hervorgeht, dass der Gang der Temperatur vom 55sten Grade der Breite zum 50sten ein anderer ist, als vom 50sten zum 30sten Grade, dass nämlich in der letzteren Remit Ausnahme des Augusts — die Zunahme der Toperatur nach dem Aequator zu viel schneller stattsinals in der ersteren. Für den August sind die Weivom 55sten bis 45sten Grade offenbar zu hoch, weil Beobachtungen in dessen Ende oder vielleicht gar in Anfang des Septembers sielen. Aehnliche bedeutend Abweichungen werden wir auch weiter unten bei ei Vergleichung der als Endresultat erhaltenen Werthe die Monate April bis Juni zu Talcahuano und für Mai zu Concon binden, wie es scheint, weil di Orte durch Hügel gegen die kalten Andeswinde gesich sind, und dadurch eine höhere Temperatur erhalten.

Suchen wir nach den in der Tabelle enthalter Zahlen annäherungsweise die Jahresmittel (T) dadur dass wir das Mittel aus gleich weit von einander effernten Monaten, also in der ersten Reihe aus Januar und Juli, in der zweiten Reihe aus Januar und Jund aus April und October nehmen, und den Untersch der Temperatur der wärmsten und kältesten Monate, ergiebt sich:

s. Breite 
$$55^{\circ}$$
  $50^{\circ}$   $50^{\circ}$   $45^{\circ}$   $40^{\circ}$   $35^{\circ}$   $ag{5}$   $ag{6}$   $ag{7}$   $ag{7$ 

Wir können diese Werthe benutzen, um aus ihnen, Hülfe der von Hrn. Kämtz mitgetheilten Horner'sch Coëfficienten (welche, mit M-m multiplicirt, das P duct liefern, das zu der Temperatur eines jeden Mon addirt werden muß, um die Jahresmitteltemperatur ergeben, welche also auch, wenn man das Jahresmit kennt, auf umgekehrte Weise zur Ermittlung der N natstemperaturen dienen können), die Monatsmittel inäherungsweise zu berechnen, natürlich mit Umkehru der Monate, des Juli in Januar u. s. w. Wir erh

ten dann die in der nachstehenden Tabelle enthaltenen Werthe:

| südl. Breite   | 55°                 | 50°         | 45°   | $40^{o}$             | 35°   | 30° 11)      |
|----------------|---------------------|-------------|-------|----------------------|-------|--------------|
| Januar         | 7°,0                | 80,3        | 12°,2 | 16°,1                | 19°,7 | 21°,6        |
| <b>Februar</b> | 6 ,9                | 8,2         | 12 ,0 | 15 ,9                | 19 ,5 | 22 ,9        |
| März           | 6 ,0                | 7,4         | 11 ,0 | 14 ,7                | 18 ,0 | 22 ,7        |
| April          | 4,5                 | 6 ,2        | 9,4   | 12 ,9                | 15 ,6 | 20 ,9        |
| Mai            | <b>3</b> ,0         | 4 ,9        | 7,8   | 11 ,0                | 13 ,3 | 18 ,1        |
| Juni           | 2,0                 | 4 ,1        | 6 ,7  | 9 ,7                 | 11 ,6 | 15 ,5        |
| Juli           | 1 ,7                | <b>3</b> ,8 | 6,4   | 9,4                  | 1,1   | <b>13</b> ,6 |
| August         | 2,0                 | 4 ,1        | 6,8   | 9,7                  | 11,6  | 13,0         |
| September      | 2,8                 | 4 ,8        | 7,6   | 7, 10                | 12 ,9 | 13 ,6        |
| October        | 4 ,0                | 5,7         | 8,8   | 12,2                 | 14 ,7 | 15 ,1        |
| November       | <b>5</b> , <b>2</b> | 6 ,8        | 10 ,2 | 14 ,3                | 16 ,8 | 17 ,2        |
| December       | 6,4                 | 7,7         | 11,4  | <b>15</b> , <b>2</b> | 18 ,6 | 19 ,4        |
| Jahr           | 4°,3                | 6°,2        | 9°,2  | 12°,6                | 15°,3 | 17°,8.       |

C

Ū

C

2

3

B

C

12

e.

,

U

1

}

;

Diese vollständigere Tafel gewährt uns nun das Mittel, auf ähnliche Weise wie es oben aus den unvollständigeren Beobachtungen geschehen ist, für diese Gegend für jeden Monat und für den Jahresdurchschnitt von der Polhöhe abhängige Ausdrücke zu suchen. Wir finden daraus, mit Anwendung der Methode der kleinsten Quadrate für die Gegend zwischen 50° und 30° südl. Breite folgende Gleichungen:

für Januar 
$$t\varphi = -7^{\circ},23 + 39^{\circ},05 \cos^{2}\varphi$$
- Februar  $t\varphi = -9$ ,83+43,70  $\cos^{2}\varphi$ 
- März  $t\varphi = -11$ ,28+44,84  $\cos^{2}\varphi$ 
- April  $t\varphi = -11$ ,32+41,64  $\cos^{2}\varphi$ 

11) Die Temperaturwerthe für 30° s. Br. sind um einen Monat vorgeschoben, weil hier der August der kälteste Monat zu seyn scheint, auch ist dann die Summe der Quadrate der Differenzen zwischen diesen VVerthen und denen, aus welchen sie berechnet sind, geringer, als wenn diese Verschiebung nicht stattfindet, was für die höheren Breiten sich anders verhält. Man vergleiche den weiter uuten mitgetheilten Gang der Temperatur zu Lima.

```
t \varphi = -7^{\circ},73 + 32^{\circ},10 \cos^2 \varphi
für Mai
                   t\varphi = -9,61 + 32,75\cos^2\varphi
    Juni
                   t\varphi = -7,95 + 28,78\cos^2\varphi
    Juli
                   t\varphi = -6,63 + 26,82 \cos^2 \varphi
- August
    September t\varphi = -5, 97+27, 21 \cos^2 \varphi
                   t\varphi = -5,86 + 29,37 \cos^2 \varphi
- October
                   t\varphi = -5,98+32,59 \cos^2 \varphi
- November
                   t\varphi = -5, 14+33,55 \cos^2 \varphi
  December
                   t\varphi = -8,38 + 35,20 \cos^2 \varphi.
    das Jahr
```

Die Ausdrücke für die Gegend zwischen 55° un 50° sind:

| für | Januar    | $t\omega = +1^{\circ},93 + 15^{\circ},44 \cos^2 \varphi$ |
|-----|-----------|--|
| •   | Februar   | $t\varphi = +1,83 + 15,44\cos^2\varphi$                  |
| -   | März      | $t\varphi = +0$ ,54+16,62 cos $^{2}\varphi$              |
| -   | April     | $t\varphi = -2$ , 14+20, 19 $\cos^2 \varphi$             |
| -   | Mai       | $t\varphi = -4$ , 42+22, 56 $\cos^2\varphi$              |
| -   | Juni      | $t\varphi = -6$ , 20+24, 94 $\cos^2\varphi$              |
| -   | Juli      | $t\varphi = -6$ ,50+21,94 cos $^{\circ}\varphi$          |
| -   | August    | $t\varphi = -6$ , 20 + 24, 94 cos 2 $\varphi$            |
| -   | September | $t\varphi = -5$ , 01+23, 75 $\cos^2 \varphi$             |
| -   | October   | $t\varphi = -2$ ,64+20,19 $\cos^2 \psi$                  |
| **  | November  | $t\varphi = -1$ ,04+19,00 $\cos^2 \varphi$               |
| -   | December  | $t\varphi = +1$ , 32+15, 44 $\cos^2\varphi$              |
| -   | das Jahr  | $t\varphi = +3$ , $12 - 22$ , $56 \cos^2 \varphi$        |

Vergleichen wir jetzt die wirklichen Beobachtunge mit den aus diesen Ausdrücken sich ergebenden Größen:

#### Januar. s. Breite s. Breite beob. ber. Differ. beob. ber. Differ 56° 19′ 7°,0 6°,7 —0°,3 $49^{\circ}$ 4' $8^{\circ}$ , $3^{\circ}$ , $9^{\circ}$ , $5^{\circ}$ + $1^{\circ}$ 56 17 7 ,1 6 ,7 -0 .4 43 54 12 ,8 13 ,0 +0 56 13 6 ,3 6 ,7 +0 ,4 42 9 15 ,3 14 ,2 -1 9 7 ,8 7 ,0 —0 ,8 41 16 16 ,1 14 ,8 —1 55 **54** 37 19 16 ,6 17 ,4 +0 46 7 ,2 7 ,0 —0 ,2 31 8 ,0 7 ,1 -0 ,9 **54** 3 7,07,8+0,8 **52** 1, 0-2, 8 ,3 8 ,1 **50**

4 8 ,3 8 ,6 +0 ,3

49

# März.

|                      | M a   | r z.        |  |
|----------------------|---|-------------|--|
| s. Breite beob. ber. | Differ.   | s. Breite   | beob. ber. Differ.                       |
| 56° 3' 3°,5 5°,7 -   | +2°,2   | 55° 0       | 0' 5°,0 6°,0 +1°,0                       |
| 55 56 4 ,3 5 ,7 -    | <b>+1</b> ,2                                      | <b>50</b> 0 | 6,3,7,4+1,1                              |
| 55 52 3 ,5 5 ,8 -    | <b>-2</b> ,3                                      | <b>48 0</b> | 7 ,2 8 ,0 +0 ,8                          |
| •                    |   |             |  |
|                      | Apr   | i 1.        |  |
| 57° 57′ 2°,0 3°,5 -  | +1°,0   | 45°         | 10°,6 9°,5 —1°,1                         |
| 55 52 6 ,6 4 ,2 -    | <b>-2</b> ,4                                      | <b>42</b>   | 2, 0— 7, 11 9, 11                        |
| 53 38 5 ,0 5 ,0      | 0,0   | <b>39</b>   | 12 ,5 13 ,8 +1 ,3                        |
|                      |   | <b>37</b>   | 17 ,9 15 ,2 -2 ,7                        |
| •                    | •   | <b>3</b> 3  | 16 ,8 17 ,9 +1 ,1                        |
| •                    |   | 33          | 2, 0+ 9, 17 7, 17                        |
| •                    | M a   | i.          |  |
| s. Breite            | beob.   | berechn.    | Differ.                                  |
| <b>37º</b> ]         | 15°,5 8)  | 12°,7       | <b>2</b> °,8                             |
|                      | 16 ,3 <sup>8</sup> )                              | •           | •  |
|                      |   | ·           | •  |
| 950                  | Jun<br>12008)                                     |             | 00 E                                     |
|                      | 13°,8 8)  | •           | •  |
| <b>33</b>            | 13 ,6 <sup>8</sup> )                              | 13 ,4       | <b>—0 ,2</b>                             |
|                      | Jul   |             |  |
| •                    | Differ.   | s. Br.      | beob. ber. Differ.                       |
| ·                    | -0°,1   | 47°         | 4°,6 5°,4 +0°,8                          |
| 4 '                  | _   | 42          | 8,3 7,9 -0,4                             |
| 47 4,6 5,1 -         | +0 ,5   | 41          | 9,0 8,9 -0,1                             |
|                      |   | 37          | 11 ,2 10 ,4 —0 ,8                        |
|                      |   | 35          | 11 ,3 11 ,4 +0 ,1                        |
|                      |   | <b>33</b>   | 11 ,5 12 ,3 +0 ,8                        |
|                      | Augu  | a s t.      |  |
| 55° 3°,5 2°,0 -      | -1°,5   | 45°         | $9^{\circ},3  6^{\circ},8  -2^{\circ},5$ |
| 50 7,9 4,4 -         | <b>-3</b> ,5                                      | <b>39</b>   | 10 ,6 9 ,5 —1 ,1                         |
| 45 9,3 6,8 -         | <b>_2</b> ,5                                      | <b>37</b>   | 10 ,8 10 ,5 -0 ,3                        |
|                      | <del>, , , , , , , , , , , , , , , , , , , </del> | 34          | 13 ,0 11 ,8 -1 ,2                        |
|                      |   | <b>33</b>   | 11 ,4 12 ,2 +0 .8                        |
|                      |   |             | •  |

September.

| s. Breite   | beob:               | beob: berechn. |              |
|-------------|---------------------|----------------|--------------|
| <b>33</b> ° | 130,2               | 13°,2          | 0,00         |
| <b>37</b>   | 10 ,9               | 13 ,4          | <b>0</b> ,5  |
| 42          | <b>8</b> , <b>3</b> | 9 ,0           | +0,7         |
|             | Oct                 | ober.          |              |
| <b>33</b> ° | 14°,5               | 14°,8          | +0°,3        |
| 37          | <b>12</b> ,8        | 12 ,9          | 1, 0-        |
| 42          | 10 ,5               | 10 ,3          | <b>—0 ,2</b> |
|             | Nove                | m b e r.       |              |
| <b>42º</b>  | 110,9 10)           | 12°,0          | +0°,1        |

# December.

| s. Breite    | beob. ber. | Differ.      | s. Breite    | beob. | ber.        | Differ.      |
|--------------|------------|--------------|--------------|-------|-------------|--------------|
| 59° 20'      | 50,7 50,3  | 0°,4         | 58° 1'       | 6°0,9 | 5°,6        | -1°,3        |
|              | 7,05,4     | •            | 57 34        | 6,5   | 5,8         | <b>_0</b> ,7 |
| 58 44        | 6,35,4     | <b>-0</b> ,9 | <b>57 26</b> | 8 ,0  | 5,8         | -2 ,2        |
| <b>58 13</b> | 5 ,2 5 ,5  | <b>+0</b> ,3 | 54 31        | 6 ,8  | <b>6</b> ,5 | <b>-0</b> ,3 |
| <b>58 5</b>  | 7 ,1 5 ,6  | <b>—1</b> ,5 |              |       |             | ,            |

Mittelst Anwendung dieser 26 Ausdrücke erhalten wir folgende Tafel:

| südl. Breite | 55°  | 500 12) | 45°   | 40°   | 35°   | 30°          |
|--------------|------|---------|-------|-------|-------|--------------|
| Januar       | 7°,0 | 80,6    | 12°,3 | 15°,7 | 19°,0 | 22°,0        |
| Februar      | 6 ,9 | 8,2     | 12 ,0 | 15 ,8 | 19,5  | <b>22</b> ,9 |
| März         | 6 ,0 | 7,3     | 11 ,1 | 15 ,0 | 18,8  | 22 ,3        |
| April        | 4,5  | 6,0     | 9,5   | 13 ,2 | 16 ,6 | 19 ,9        |
| Mai          | 3 ,0 | 5 ,2    | 8,3   | 11 ,1 | 13 ,8 | 16 ,4        |
| Juni         | 2 ,0 | 4 ,0    | 6,8   | 9,6   | 12 ,3 | 15 ,0        |
| - Juli       | 1 ,7 | 3 ,9    | 6,4   | 9 ,2  | 11 ,4 | 13,6         |
| August       | 2,0  | 4 ,2    | 6,8   | 9 ,1  | 11 ,4 | 13 ,5        |
| September    | 2,8  | 5 ,0    | 7,6   | 10 ,0 | 12 ,3 | 14 ,4        |
| October      | 4 ,0 | 6,0     | 8,8   | 11 ,4 | 13 ,8 | 16,2         |
| November     | 5,2  | 7,1     | 10 ,3 | 13 ,1 | 15 ,9 | 18,5         |
| December     | 6 ,4 | 8 ,2    | 11 ,6 | 14 ,5 | 17 ,4 | 20 ,0        |

<sup>12)</sup> Es ist zu den Größen dieser Spalte das Mittel zwischen den aus beiden Formeln sich ergebenden genommen.

| südl. Breite | 55°  | 50°  | 45°   | 40°   | 35°   | 30°   |
|--------------|------|------|-------|-------|-------|-------|
| Jahr         | 40,3 | 6°,2 | 90,2  | 12°,3 | 15°,2 | 18°,0 |
| Winter 12)   | 10,9 | 40,1 | 6°,7  | 90,4  | 110,7 | 13°,8 |
| Frühling     | 4 ,8 | 6 ,2 | 8,9   | 13 ,0 | 15 ,7 | 18 ,2 |
| Sommer       | 6 ,8 | 8,3  | 12 ,0 | 15 ,5 | 19,3  | 22 ,4 |
| Herbst       | 4,5  | 6 ,2 | 9,6   | 11,3  | 2, 14 | 17,1  |

Für den Raum zwischen dem 33sten und 12ten Grade der Breite sind mir folgende Beobachtungen bekannt:

December 18).

| _            |              | , , , , , , , , | •            |
|--------------|--------------|-----------------|--------------|
| südl. Breite | beob.        | ber.            | Differenz    |
| <b>32°</b>   | 17°,5        | 18°,2           | +0°,5        |
| 31           | 18 ,5        | 18 ,5           | 0, 0         |
| <b>30</b>    | 19 ,0        | 18 ,9           | -0 ,1        |
| <b>29</b>    | 19 ,0        | 19 ,2           | +0 ,2        |
| <b>28</b>    | <b>20</b> ,6 | 19 ,5           | -1 ,1        |
| 27           | 19 ,6        | 19 ,8           | +0,2         |
| <b>25</b>    | 20,6         | 20 ,4           | -0 ,2        |
| 23           | 21,2         | 21 ,0           | -0 ,2        |
| <b>22</b>    | 21 ,6        | 21 ,3           | -0 ,3        |
| 20           | 20 ,6        | 21 ,8           | +1,2         |
| 18           | 22 ,0        | 22 ,3           | +0,3         |
| 17           | 24 ,7        | 22 ,3           | <b>_2</b> ,2 |
| 120,3 14     | •            | 23°,4           | +1°,2        |

Aus den Beobachtungen geht die Gleichung hervor:  $t\varphi = +2^{\circ},50+21^{\circ},84\cos^{2}\varphi$ ,

nach welcher die berechneten Werthe bestimmt sind.

- 12a) VVinter sind die drei kältesten Monate (also von 55° bis 45° Juni, Juli, August; von 40° bis 30° Juli, August, September), Sommer die drei wärmsten (also von 55° bis 45° December, Januar, Februar; von 40° bis 30° Januar, Februar, März), Frühling und Herbst die dazwischen liegenden Zeiten.
- 13) Die Mittel aus den einzelnen Beobachtungen des Hrn. Dirckinck von Holmfeld vom 16. bis 31. December 1824, mitgetheilt in Meyen's Reise, II, S. 49. 50.
- 14) Beobachtungen von Alexander von Humboldt, in dessen Mcmoir über Meeresströme bei Berghaus L. u. V. k. I, 583.

März.

23° 3′ 19°,1 ¹⁵) 20 17 22 ,9 ¹⁵) 12 3 21 ,0 ¹°).

Es lässt sich aus diesen wenigen Beobachtungen noch kein Gesetz entwickeln, weil nach denselben  $b\cos^2\varphi$  negativ werden würde.

Beobachtungen im Callao, dem Hafen von Lima, unter 12° 3' südlicher Breite.

| Januar | $23^{\circ},3^{-16})$ | August   | 16°,5 | `1 6) |
|--------|-----------------------|----------|-------|-------|
| März   | 21 ,0 16)             | November | 20 ,2 | 19)   |
| Mai    | 19 .2 18)             | December | 22 ,2 | 14)   |
| Juni   | 18 ,2 16)             |          | •     | •     |

Die Beobachtungen vom December, März und April stehen zu isolirt da, um einen Anhalt zur ferneren Untersuchung zu gewähren; dagegen sind die vom Callao, so sehr sie auch zusammengesucht sind, einigermaßen dazu zu benutzen. Schon aus einer oberslächlichen Betrachtung derselben scheint hervorzugehen, daß der jährliche Gang der Temperatur hier sich auf ähnliche Weise

- 15) Mittel aus den Beobachtungen des Hrn. Meyen am 23., 25. März 1831, in Meyen's Reise, II, S. 50. 51.
- 16) Beobachtung des Hrn. von Dirckinck, in von Humboldt's Memoir über Meeresströme, bei Berghaus L. u. V. k., I, S. 586.
- 17) Mittel aus den Beobachtungen des Hrn. Meyen am 28. April 1831 Meyen's Reise, II, S. 48.
- 18) Mittel aus den Beobachtungen des Hrn. Meyen am 3. Mai 1831. Daselbst S. 54.
- 19) Mittel aus v. Humboldt's Beobachtungen (3 Tage) in Hamb. Reise, Bd. V S. 618 Tab. IX, und desselben bei Berghaus, L. u. V. k. I, S. 576.

verhalte, als in den Gegenden außerhalb der Wendekreise, und wir werden in dieser Ansicht durch eine
vollständige Beobachtungsreihe für Lima vom Jahre 1799
und 1800 bestärkt, welche Hr. Berghaus 20) nach einer handschriftlichen Mittheilung Al. v. Humboldt's
bekannt gemacht. Berechnen wir daraus, mit Anwendung der Horner'schen Coëfficienten, die einzelnen
Monatstemperaturen, und ordnen die erhaltenen Werthe
so (wie es oben für 30° südl. Breite 11) geschehen ist),
dass, statt Januar, August u. s. w. gesetzt wird, so ergeben sich die in der folgenden kleinen Tafel mit berechnet bezeichneten Werthe:

#### Lima.

| Monat | beob.                | ber.         | Differ.      | Monat | beob.        | ber.  | Differ.      |
|-------|----------------------|--------------|--------------|-------|--------------|-------|--------------|
| Jan.  | 25°,6                | 25°,3        | -0°,3        | Juli  | <b>20°,3</b> | 19°,4 | -0°,9        |
| Febr. | 26 ,6                | 26 ,6        | 0,0          | Aug.  | 19 ,6        | 18 ,9 | <b>-0</b> ,7 |
| März  | <b>26</b> ,7         | 26 ,4        | <b>-0</b> ,3 | Sept. | 19 ,0        | 19 ,4 | +0,4         |
| April | <b>25</b> , <b>2</b> | <b>25</b> ,1 | -0 ,1        | Oct.  | 20 ,7        | 20 ,5 | <b>_0</b> ,2 |
| Mai   | 23 ,0                | <b>22</b> ,9 | -0 ,1        | Nov.  | 22 ,2        | 22 ,1 | -0 ,1        |
| Juni  | 20 ,2                | 20 ,4        | +0 ,2        | Dec.  | 23 ,8        | 23 ,9 | +0 ,1        |

Die Uebereinstimmung der beobachteten und der berechneten Größen ist hier so auffallend, daß es wahrscheinlich wird, daß man ohne bedeutenden Irrthum dasselbe Verfahren für das nur 2 Leguas davon entfernte Callao anwenden könne. Wir erhalten dann:

#### Callao.

| Monat | beob. | ber.                 | Differ. | Monat | beob. | ber.  | Differ.       |
|-------|-------|----------------------|---------|-------|-------|-------|---------------|
| Jan.  | 23°,3 | 22°,6                | —0°,7   | Juli  |       | 17°,0 |               |
| Febr. |       | 23,5                 |         | Aug.  | 16°,5 | 16 ,6 | +0°,1         |
| März  | 21 ,0 | 23,4                 | +2,4    | Sept. |       | 17,0  | , <del></del> |
| April |       | <b>22</b> , <b>1</b> |         | Oct.  |       | 18 ,0 |               |
| Mai   | 19 ,2 | 20 ,2                | +1,0    | Nov.  | 20 ,2 | 19,5  | <b>-0</b> ,7  |
| Juni  | 18 ,2 | 18 ,3                | +0 ,1   | Dec.  | 22 ,2 | 21 ,1 | -1,1          |
|       |       |                      |         | Jahr  |       | 190,9 |               |

<sup>1)</sup> Berghaus, L. u. V. k. I, S. 589.

Außer der bedeutenden' Abweichung im März, die uns nicht eben befremden kann, da, nach Hrn. Meyens Beobachtungen, schon unter 20° 17' südl. Breite sich ein Tagesmittel von 22°,9 — also fast um 2° höher, als hier unter 12° 3' südl. Breite — ergeben hat, stimmen die beobachteten und die berechneten Werthe so gut überein, als es hier überhaupt nur erwartet werden kann. Wir werden daher die so erhaltenen Größen mit den oben für den 30sten Grad gewonnenen zur Bestimmung der Temperatur zwischen 30° und 12° südl. Breite benutzen, und finden daraus folgende Ausdrücke:

```
t\varphi = +19^{\circ},82 + 2^{\circ},91 \cos^{2}\varphi
Januar
Februar
                         20 ,72+ 2 ,91 \cos^2 \varphi
              t \varphi =
                         18,31+ 5,33 \cos^2 \varphi
              t \varphi =
März
                         11 ,91 + 10 ,66 \cos^2 \varphi
              t \varphi =
April
                          2,59+18,42 \cos^2 \varphi
Mai
              t\varphi =
                           3,00+16,00 \cos^2 \varphi
              t\varphi =
Juni
                          1,24+16,48 \cos^2 \varphi
Juli
              t\varphi =
                          2,24+15,02 \cos^2 \varphi
August
              t\varphi =
                           4,95+12,60 \cos^2 \varphi
September t\varphi =
October
                           9,56+8,72 \cos^2 \varphi
              t \varphi =
                         14 ,87 + 4 ,84 \cos^2 \varphi
November
              t \varphi =
December
                         16 ,00 + 5 ,33 \cos^2 \varphi
              t \varphi =
                         11 ,10+ 9 ,21 \cos^2 \varphi.
               t \varphi =
Jahr
```

Vergleichen wir wieder die wirklichen Beobachtungen mit den aus diesen Ausdrücken hervorgehenden Werthen, so ergiebt sich:

#### December.

| s. Br.     | beob. | ber.  | Differ.       | s. Br.    | beob.        | ber.  | Differ.       |
|------------|-------|-------|---------------|-----------|--------------|-------|---------------|
| <b>32º</b> | 17°,5 | 19°,8 | <b>+2</b> °,3 | 25°       | 20°,6        | 20°,4 | <b>—0</b> °,2 |
| 31         | 18,5  | 19 ,9 | <b>+1</b> ,4  | 23        | 21 ,2        | 20 ,5 | <b>—0</b> ,7  |
| <b>30</b>  | 19 ,0 | 20 ,0 | <b>-1</b> ,0  | <b>22</b> | 21,6         | 20 ,6 | <b>-1</b> ,0  |
| <b>29</b>  | 19 ,0 | 20 ,1 | +1 ,1         | 20        | 20 ,6        | 20 ,7 | +0 ,1         |
| 28         | 20 ,6 | 20 ,1 | <b>—0</b> ,5  | 18        | <b>22</b> ,0 | 20,8  | <b>—1 ,2</b>  |
| <b>27</b>  | 19,6  | 20 ,2 | <i>9,0+</i>   | 1.1       | 24 ,7        | 50 3  | <b>-3</b> ,8  |

März.

| südl. I | Breite | beob. | ber.         | Differenz |
|---------|--------|-------|--------------|-----------|
| 23°     | 3'     | 19°,1 | <b>22°,8</b> | +3°,7     |
| 20      | 17     | 22,9  | 23,0         | +0 ,1     |

Die in der nachfolgenden kleinen Tafel enthaltenen Werthe sind aus den eben gewonnenen 13 Gleichungen gefunden:

| südliche Breite. | 25°   | 20°   | 15°   | 10°   | 5°    |
|------------------|-------|-------|-------|-------|-------|
| Januar           | 22°,2 | 22°,4 | 220,5 | 22°,6 |       |
| Februar          | 23 ,1 | 23 ,3 | 23 ,4 | 23 ,5 |       |
| März             | 22 ,7 | 23 ,0 | 23 ,3 | 23 ,5 | İ     |
| April            | 20 ,7 | 21,3  | 21 ,8 | 22 ,2 | •     |
| Mai              | 17,7  | 18,8  | 19 ,7 | 20 ,4 |       |
| Juni             | 15 ,7 | 16,7  | 17,5  | 18 ,1 |       |
| Juli             | 14 ,8 | 15 ,8 | 16,8  | 17,2  |       |
| August           | 14 ,6 | 15 ,5 | 16 ,2 | 16 ,8 |       |
| September        | 15 ,3 | 16 ,1 | 16 ,7 | 17 ,2 |       |
| October          | 16,7  | 17 ,3 | 17 ,7 | 18 ,0 |       |
| November         | 18 ,8 | 19 ,1 | 19 ,4 | 19 ,6 |       |
| December         | 20 ,4 | 20 ,7 | 20 ,9 | 21 ,2 |       |
| Jahr             | 18°,7 | 19°,2 | 190,7 | 20°,0 | 20°,2 |
| Winter           | 140,9 | 15°,8 | 16°,6 | 17°,1 |       |
| Frühling         | 18,6  | 19 ,0 | 19 ,3 | 19 ,6 |       |
| Sommer           | 22 ,7 | 22 ,9 | 23 ,1 | 23 ,2 |       |
| Herbst           | 18 ,0 | 18 ,9 | 19 ,7 | 20 ,3 |       |

Noch weiter nach dem Aequator zu finden wir folgende Beobachtungen:

## December 21).

| s. Br. | beob. be | er. Differ.       | s. Br.      | beob. | ber.  | Differ.      |
|--------|----------|-------------------|-------------|-------|-------|--------------|
| 3° 25′ | 26°,8 -  |                   | 8° 48′      | 23°,7 | 23°,2 | -0°,5        |
| 4 32   | 21 ,0 23 | 6, 42,6           | 9 50        | 23 ,0 | 23 ,1 | <b>+0</b> ,1 |
| 4 42   | 22 ,2 23 | 6, 6 +1,4         | 9 55        | 22 ,3 | 23,0  | +0,7         |
| 6 26   | 23 ,0 23 | 3 <b>,5 +0 ,5</b> | 11 19       | 23 ,5 | 22 ,8 | <b>-0</b> ,7 |
| 7 49   | 24 ,5 23 | 3 ,4 —1 ,1        | <b>12</b> 3 | 22 ,2 | 22 ,5 | <b>+0</b> ,3 |

Aus den Beobachtungen von 6° 26' bis 12° 3' ergiebt sich die Gleichung:

$$t\varphi = -6^{\circ},42 + 30^{\circ},37 \cos^{2}\varphi$$

wonach die berechneten Werthe gefunden sind. Die Beobachtungen von  $3^{\circ}$  25' bis  $4^{\circ}$  42' mußten aus der Rechnung gelassen werden, erstere, weil hier die Humboldtströmung aufgehört hat einzuwirken, die beiden letzteren, weil sie zufällig so niedrig sind, daß  $b \cos^2 \varphi$  negativ geworden wäre.

|      |           | April                | <sup>22</sup> ).     |                       |
|------|-----------|----------------------|----------------------|-----------------------|
| s. B | reite     | beob.                | ber.                 | Differ.               |
| 00   | 50'       | 27°,0                |                      |                       |
| 1    | 2         | <b>27</b> , <b>0</b> |                      |                       |
| 2    | <b>34</b> | <b>25</b> , <b>7</b> |                      |                       |
| 5    | 5         | <b>23</b> ,8         | 23 ,4                | <b>0</b> ,4           |
| 6    | <b>58</b> | <b>22</b> , <b>7</b> | <b>23</b> , <b>3</b> | <b>+</b> 0 , <b>6</b> |
| 8    | <b>33</b> | <b>23</b> , <b>9</b> | 23 ,2                | -0 ,7                 |
| 16   | 0         | 22 ,0 17)            | <b>22</b> ,5         | +0,5                  |

Aus den vier letzten Beobachtungen ist:  $t\varphi = 11^{\circ},54 + 11^{\circ},92 \cos^{2} \varphi$ .

Es musste das Mittel aus den Meyen'schen Beobachtungen von 16° s. Br. dazu genommen werden, weil

- 21) Beobachtungen Alexanders von Humboldt im Jahre 1802 auf der Fahrt vom Callao nach Guayaquil, in dessen Memoir über Meeresströme, bei Berghaus, L. u. V. k. I, 583.
- 22) Wahre Mittel aus den Beobachtungen des Hrn. von Dirckinck im Jahre 1825, L. u. V. k. 1, S. 587.

sonst  $b\cos^2\varphi$  wieder negativ geworden wäre. Die drei ersten Beobachtungen aber dürfen wir aus dem vorher angeführten Grunde (wegen des restirenden Einflusses der Humboldtströmung) nicht dazu nehmen.

Wenn nun auch diese beiden Beobachtungsreihen nicht genügen, um den jährlichen Gang der Temperatur in dieser Gegend daraus abnehmen zu können, so zeigen sie doch deutlich, dass jenseits 4° 32' der Einsluss der Humboldtströmung auf die Depression der Temperatur aufgehört hat, und dass von hier an wieder die allgemeinen Gesetze eintreten.

Wir schließen diesen kleinen Aufsatz mit einer Zusammenstellung des auf die gezeigte Weise gefundenen
Ganges der Temperatur an der Westseite von Südamerika mit dem an der Ostseite, wie letzterer nach den
schätzbaren Untersuchungen des Herrn Berghaus 23)
sich ergeben hat:

21) Berghaus, L. u. V. k. I, S. 474.

Tafel

der Temperatur der Luft an der Ost- und Westselte von Südamenk

| verlieb.           |  |
|--------------------|--|
| Her<br>Sallich     | 28.28.28.28.28.28.28.28.28.28.28.28.28.2                     |
| h werlich          |  |
| Sem                | 0,0822222222<br>0,00,00,00,00,00<br>0,00,00,00,00,00         |
| leng<br>westich    | 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0                          |
| Frah<br>östlich    | 888888888<br>88888888<br>8888888<br>88888<br>88888<br>8888   |
| westlich           | 0.00   |
| Win<br>Setlich     | 888888888<br>88888<br>868<br>868<br>868<br>868<br>868<br>868 |
| b r<br>westlich    | 000000000000000000000000000000000000                         |
| Jahr<br>Selich   w | 26°8<br>26°8<br>28°8<br>28°8<br>28°8<br>28°8<br>28°8<br>28°8 |
| 3 reite            | 0 0 110 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20 20               |

# 1840. ANNALEN 376. 11. DER PHYSIK UND CHEMIE. BAND LI.

# I. Ueber Elektricität durch Vertheilung; von Gustav Theodor Fechner.

Nachdem durch die Versuche von Ohm und Riefs die Streitfrage über die gebundene Elektricität erledigt schien, ist durch Knochenhauer's Versuche in diesen Annalen, Bd. XXXXVII S. 444, der Gegenstand wieder in Frage gestellt worden; indem derselbe, in Widerspruch mit jenen Beobachtern, aus seinen Beobachtungen folgern zu müssen glaubt: 1) » dass, wenn zwei entgegengesetzte Elektricitäten sich je nach ihrer Distanz vollständig binden, sie alle Wirkung nach außen verlieren und allein in Beziehung auf einander stehen, die vorzüglich als gegenseitige Anziehung sich äußert; « 2) » daß der Ueberschuss von freier Elektricität, der sich auf der einen Seite findet und nach außen wirkt, seine Wirkungssphäre nach der zweiten Fläche zu, auf der nur gebundene Elektricität vorhanden ist, nicht über dieselbe hinaus erstreckt; denn im entgegengesetzten Falle würde er noch mehr Elektricität binden, bis seine Wirkung nach dieser Seite getilgt wäre.«

Unstreitig wäre es Schade, wenn es sich verhielte, wie Knochenhauer angiebt, indem die, nur erst wieder gewonnene, Klarheit über die wichtigsten Verhältnisse der Elektricität uns dadurch wieder verloren ginge, die schönen Untersuchungen Poisson's dadurch unbrauchbar würden u. s. w.; aber glücklicherweise verhält es sich nicht so, und ich zweisle nicht, dass Knochenhauer selbst dies zugestehen wird, wenn sich nachweisen läst, das zwar seine Beobachtungen ganz richtig, aber nicht mit hinreichend empfindlichen Apparaten an-

gestellt sind. Es läst sich aber, dünkt mich, selbst theoretisch nach der von Knochenhauer bestrittenen Ansicht voraussehen, dass nur von empfindlichen Elektroskopen eine Anzeige unter den Verhältnissen erwartet werden kann, wo Knochenhauer solche vermisste.

Es ist in Wahrheit sehr frappant zu sehen, wie die lebhafteste Anziehung, die eine stark geriebene dicke Siegellackstange oder der Knopf einer geladenen Leidner Flasche auf ein an einem Leinensaden herabhängendes Hollundermarkkügelchen oder selbst auf ein hängendes Goldblatt äußert, plötzlich ganz verschwunden scheint, wenn man eine nicht isolirte breite Metallplatte so zwischen den elektrischen und den elektroskopischen Körper einschiebt, dass, wenn der elektrische Körper ein leuchtender Körper wäre, der elektroskopische sich im Schatten der Platte befinden würde (was ich der Kürze halber im Folgenden durch den Ausdruck: elektrischer Schatten bezeichnen will); und wie es sich auch in Betreff des fraglichen Punktes verhalten mag, so ergiebt sich hieraus jedenfalls ein für die Praxis sehr nützliches (auch bei den folgenden Untersuchungen mehrfach von mir angewandtes) Mittel, wenn man in Gegenwart elektrischer Körper zu operiren hat, den Einfluss derselben bis zum Unmerklichen zu neutralisiren ').

So sehr mich selbst anfangs diess Phänomen überraschte, so stellte ich doch bald solgende Betrachtung

1) Die Thatsache selbst ist übrigens, wie ich später gesunden habe, schon seit längerer Zeit bekannt. Dus ay gründete daraus ein Mittel, leitende Flächen von nichtleitenden zu unterscheiden, wie man in seinen Abhandlungen in den Mém. de l'Acad. de Paris nachlesen kann. Als ein einsacher hiermit in Bezug stehender Collegienversuch mag solgender erwähnt werden. Man reibe eine Siegellackstange stark und wickle sie dann sest in Stanniol ein. Sie wird, isolirt am Stanniol angesast, nicht die geringsten elektrischen VVirkungen äußern, dieselben aber sogleich wieder in der ursprünglichen Stärke hervortreten lassen, wenn man sie aus dem Stanniol herausnimmt.

an: Die vertheilende Elektricität wirkt auf den elektroskopischen Körper mit größerer Stärke, die durch Vertheilung erweckte (kurz: vertheilte) entgegengesetzte Elektricität der Platte aus größerer Nähe. Ungeachtet nun, wie Knochenhauer richtig bemerkt, mit keinem Gesetze der elektrischen Anziehung verträglich wäre, daßs diese Einflüsse sich für alle Entsernungen des elektroskopischen Körpers genau compensirten, so wäre es doch möglich, daß diese Compensation angenähert genug für alle Entsernungen wäre, um die Wahrnehmung einer Wirkung nur noch durch die empfindlichsten Prüfungsmittel zu gestatten.

Bekanntlich hat Poisson durch eine Herleitung aus den bestrittenen Principien selbst nachgewiesen, dass Körper, die sich im Innern einer leitenden (isolirten) Hohlkugel eingeschlossen finden, von Körpern außerhalb der Hohlkugel gar nicht mehr afficirt werden können, wo sich auch die Körper innerhalb und außerhalb der Hohlkugel respective befinden mögen. Denken wir uns die Hohlkugel sehr groß, so wird das Stück derselben, was sich zwischen beiden Körpern befindet, merklich eben werden, die vertheilende ungleichartige Elektricität wird sich auf diesem Stücke der Hohlkugel sammeln, die gleichartige in der übrigen Obersläche der großen Hohlkugel zerstreuen. Es leuchtet ein, daß eine breite Platte, die wir zwischen beide Körper einschieben und mit dem Erdboden (der hier zum Ersatz des übrigen Theils der Hohlkugel dient) in Verbindung setzen, eine, zwar mechanisch keineswegs gleiche, aber doch sehr ähnliche Anordnung darbietet, von der sich auch wenigstens eine sehr angenäherte Compensation erwarten lassen wird. Da aber die Compensation in der That nicht genau seyn kann, indem sie eben nur für eine wirkliche Kugel genau ist, so galt es, die Abweichung nachzuweisen. Nun finde ich schon unter Faraday's Versuchen (elfte Reibe, Annalen, Bd. XXXXVI)

einige, die mit Knochenhauer's Angaben in Widerspruch stehen; da aber Knochenhauer selbst hiedurch von der Veröffentlichung der seinigen nicht abgehalten worden ist, so dürfte folgende Bestätigung und Erweiterung jener Versuche, bei der sich mir Gelegenheit auch zu mancher neuen Beobachtung darbot, nicht überflüssig Zu den meisten dieser Versuche hat mir das ausnehmend empfindliche Elektroskop mit trockner Säule gedient, dessen ich mich zu Anstellung der galvanischen Fundamentalversuche ohne Condensator bediene. schungen, welche durch die Beschaffenheit dieses Instruments hervorgehen könnten, sind überhaupt, wenn man nur einigermassen mit Umsicht verfährt, so leicht zu vermeiden, dass ich keinen daher entnommenen Einwand als gültig anerkennen kann; überdiess wurden, wo die Empfindlichkeit eines guten Goldblatt-Elektrometers zureichte, die Resultate auch an diesem bestätigt. Wo die Uebertragung der Elektricität mittelst einer Prüfungsplatte geschah, wurden Gegenversüche nie vernachlässigt, ob nicht die Prüfungsplatte für sich, etwa durch eine Ladung, welche der Gummilackstiel bei vorhergehenden Versuchen oder durch Reibung mit dem Finger angenommen haben konnte, schon einen Ausschlag gäbe.

Knochenhauer konnte keine Anziehungswirkungen am äußern Beleg einer Leidner Flasche wahrnehmen. Dieß ist ein sicherer Beweis, daß seine elektroskopische Vorrichtung sehr wenig empfindlich war, oder wenigstens dieser Versuch nicht hinreichend abgeändert wurde; denn man kann sogar ziemlich lebhaste Anziehungswirkungen daran beobachten, wenn man nur mit Vorsichten, wie solgende sind, verfährt.

Die Flasche (ein Glascylinder, inwendig gleich hoch als auswendig belegt, mit gesirnistem unbelegten Rande, von verschiedenem Caliber augewandt) wird geladen, isolirt, der Draht mit der Kugel herausgezogen, damit von ihm keine Wirkung ausgehe, dann der äussere Be-

leg mit dem Erdboden in Verbindung gesetzt, so dass er sicher keine freie Elektricität behält. Nähert man nun dem äusseren Belege eine, an einem Isolirgriff gehaltene Probeplatte, berührt sie in dieser Nähe, hebt die Berührung wieder auf und bringt sie isolirt an das Elektroskop, so zeigt sie immer negative Elektricität, zum Beweise, dass eine überwiegende positive Wirkung stattfindet. Diese Wirkung ist sehr lebhaft, wenn die Platte dem äußeren Belege in der Nähe seines oberen Randes (wo es vom unbelegten Theile begränzt wird) gegenübergehalten wird, und nimmt an Stärke ab, wenn man den Versuch mit tieferen Lagen der Platte anstellt. Nähert man diesem oberen Rande geradezu einen Streifen Blattgold oder ein, an einem Leinenfaden schwebendes Hollundermarkkügelchen, so zeigt sich die lebhasteste Anziehung. Sie ist so lebhaft, dass ich bei Anwendung einer kleinen Flasche von etwa 3 Zoll Durchmesser, 6 Zoll Höhe des Belegs und 13 Zoll Höhe des unbelegten Randes das hängende Hollundermarkkügelchen schon aus einer Entfernung von mehr als 5 Zoll seine Anziehung beginnen sah. Eben so erhält man den lebhaftesten positiven Ausschlag, wenn man die Flasche mit den Händen am äußeren Beleg fast, und mit einem dem oberen Rande nahen Theile dieses Belegs den Knopf eines Elektrometers berührt.

Inzwischen sind es nicht diese Versuche, welche etwas gegen Knochenhauer beweisen. Alle diese relativ starken Wirkungen hängen nämlich bloß von freier positiver Elektricität ab, die sich über den unbelegten Rand der Flasche, im Fall der Nichtisolirung des äußeren Belegs, verbreitet 1). Man beweist dieß leicht dadurch, daß man die Prüfungsplatte durch eine darüber gehaltene, nicht isolirte Metallplatte in den elektrischen Schat-

<sup>1)</sup> Diese sehr beträchtliche Elektricität des unbelegten Randes zeigt manche interessante Verhältnisse, von denen ich ein anderes Mal zu sprechen Gelegenheit nehmen werde.

ten in Bezug zum unbelegten Rande einsetzt. Alle jene lebhaften Wirkungen sind dann mit einem Male verschwunden, selbst wenn man die Prüfungsplatte dem oberen Rande des Belegs nähert. Zwar erhalte ich auch hier noch schwache, obwohl für das Säulenelektroskop ganz constante Wirkungen, mit Annäherung der isolirten Prüfungsplatte, die jetzt in der That Beweiskraft erhalten; aber da sich wirksamere Methoden angeben lassen, die gesuchte Elektricität wahrnehmbar zu machen, so will ich nicht dabei verweilen.

Folgendes nun sind Anordnungen, welche die verlangten Wirkungen ganz unzweideutig wahrzunehmen gestatten.

Ich nahm eine runde Metallscheibe von 9 Par. Zoll 4 Lin. Durchmesser und ungefähr 0,8 Lin. Dicke, isolirte sie dadurch, dass ich sie horizontal mit der Mitte auf die obere Basis eines aufrecht gestellten Siegellackeylinders von 1,3 Zoll Durchmesser, und 4 Zoll Höhe, den ich C nennen will, legte, setzte drei kleine Siegellacksäulen von 1 Zoll Höhe auf die Scheibe, und legte auf diese Träger eine zweite, der ersten gleiche Metallscheibe, die sich also in 1 Zoll Abstand von der ersten befand. Die untere Scheibe ward jetzt, während die obere mit dem Erdboden communicirte, durch momentane Berührung mit dem Knopfe einer Leidner Flasche geladen, und nun der oberen Platte, die fortwährend mit dem Boden in Verbindung blieb 1), eine isolirte Prüsungsplatte von oben genähert, dann, nach augenblicklicher Berührung ihrer Rückseite mit dem Finger, zurückgezogen und dem Elektroskop dargeboten, um die durch Vertheilung er-

<sup>1)</sup> Bald durch einen, sie in der Nähe des Randes auf der oberen Fläche berührenden, nach aufwärts geführten, bald (ohne dass diess die Art der Resultate änderte) durch einen, sie in der Mitte berührenden, etwas schief gegen die Verticale (um der Prüfungsplatte Raum zu geben) aufwärts geführten, durch einen leitenden Umweg mit dem Boden communicirenden, Draht.

weckte Elektricität an dieses zu übertragen 1). Elektroskop befand sich selbst, mittelst eines nicht isolirten Schirms, im elektrischen Schatten in Bezug auf die untere Scheibe. Das Elektroskop erhielt dadurch stets negative Elektricität mitgetheilt, Beweis der überwiegenden positiven Wirkung der unteren Scheibe. Diese Elektricität war nicht dann am stärksten, wenn die Prüfungsplatte der oberen Scheibe recht nahe, oder mit ihr in Berührung, sondern wenn sie in einigen Zollen Höhe darüber erhoben war; und sie gab, wenn eine etwas große Prüfungsplatte (von 3½ Zoll Durchmesser) angewandt wurde, nicht nur sehr lebhafte Ausschläge am Säulenelektrometer, sondern vermochte auch ein gutes Goldblattelektrometer bis zu mehren Graden Divergenz zu bringen. Ueber die Entfernung des Maximums hinaus nahm die Wirkung langsam genug ab, um noch bis zu 4 Fuss Höhe über der oberen Scheibe eine Spur von Wirkung mittelst der Prüfungsplatte bemerken zu können. Dass hiebei keine Täuschung obwaltete, wurde mehrfach dadurch verificirt, dass das Elektroskop bei Berührung mit der Prüfungsplatte, wenn sie nicht zuvor in dem Wirkungskreise beider Metallscheiben gewesen, oder nicht in diesem Wirkungskreise berührt worden war, keine Spur von Ausschlag zeigte.

Später habe ich diese Versuche so wiederholt, dass sich zwischen beiden Scheiben blos Lust befand, indem ich die obere cd isolirt am Apparat Fig. 20 Tas. I, die untere auf dem daruntergestellten Isolirstabe Fig. 21 Tas. I horizontal besestigte, von welchen Vorrichtungen später die Rede seyn wird. Die Resulate waren, wie zu erwarten, dieselben.

Im Allgemeinen hielt ich bei allen diesen Versuchen die Prüfungsplatte mit ihrer Mitte gerade über die Mitte

1) Der Kürze halber will ich diese Methode, bei weleher die Prüfungsplatte die entgegengesetzte Elektricität von der annimmt, welche es nachzuweisen gilt, die vertheilende Anwendung derselben nennen. der oberen Scheibe; die Wirkung wuchs aber noch beträchtlich, wenn ich sie viel mehr dem Rande näherte, so jedoch, dass sie immer im elektrischen Schatten blieb.

Diese Versuche sind um so beweisender für die fragliche Wirkung, als die Ladung der beiden Metallscheiben nicht sehr beträchtlich ausfallen konnte; denn bei jedem Versuch einer beträchtlichen Ladung der unteren Scheibe sprang die Elektricität zur oberen über.

Die vorigen Versuche gelangen auch, wie ich mich speciell überzeugte, wenn gleich vor Annäherung der Prüfungsplatte die Isolirung der oberen Scheibe hergestellt wurde. Doch ziehe ich es, um den Versuch rein zu haben, vor, auch während Darbietung der Prüfungsplatte die vertheilte Scheibe nicht isolirt zu'lassen; denn wenn durch den Verlust an Luft und Träger sich die vertheilende Elektricität der unteren Scheibe mindert, wird dann auch etwas Elektricität auf der oberen Scheibe frei, welche den Versuch trüben könnte, wenn man nicht ihren Abfluss in die Erde gestattete. Ueberdiess ändern sich, nach Wegziehen des berührenden Leiters, alle Verhältnisse der Vertheilung; es kann sogar neue, der vertheilenden Elektricität gleichartige Elektricität im vertheilten Leiter zum Vorschein kommen, wie weiter folgende Ver-Die nachfolgenden Versuche suche beweisen werden. sind daher im Allgemeinen bei fortgehends nicht isolirtem Zustand des vertheilten Körpers angestellt.

Dass das Maximum der Wirkung in einiger Entsernung von der oberen Scheibe eintritt, kann nichts Auffallendes haben. Für alle Punkte der oberen Scheibe muß die Wirkung der negativen Elektricität, die sie enthält, genau in Gleichgewicht seyn mit der Wirkung der positiven Elektricität der unteren Scheibe, sonst müßte mehr oder weniger Elektricität in der oberen Scheibe zersetzt werden und sich an ihr ansammeln, als es der Fall ist. Erhebt man aber die Prüfungsplatte über die obere Scheibe, so nimmt ihr Abstand von den Punkten

der oberen Scheibe in anderem Verhältnifs zu, als von denen der unteren Scheibe, daher fängt diese an zu überwiegen. Inzwischen kann die Wirkungszunahme mit Erhebung der Prüfungsplatte nur bis zu einem gewissen Maximum gehen, weil bei großer Entfernung die Wirkung jeder Scheibe für sich schon verschwindet.

Ich habe die Versuche mit denselben Scheiben vielfach abgeändert, z. B. ihren Abstand bis auf 5 Lin. verkleinert und bis auf 10 Zoll vergrößert, und immer das Ueberwiegen der vertheilenden Scheibe und den Umstand beobachtet, daß erst in einer gewissen Entfernung von der vertheilten das Maximum der Wirkung eintrat. Aehnliche Resultate, abgesehen von Unterschieden der Stärke, lieferten auch runde Scheiben von 3 Zoll Durchmesser in verschiedenen Entfernungen.

Letzterwähnte Versuche mit den größeren Scheiben in den grösseren Entsernungen wurden so angestellt, dass beide vertical, bloss durch Luft getrennt, einander gegenüberstanden, die vertheilende isolirt, die vertheilte nicht isolirt. Unter Anderen wurde hiebei auch statt Anwendung der Prüfungsplatten das ganze Säulenelektroskop in den elektrischen Schatten der vertheilten Platte gestellt, und zeigte hiebei, in angemessene Entfernung gebracht, direct einen positiven Ausschlag, der bei gut getroffenen Abstands - Verhältnissen lebhaft genug war. Bewegte ich, während sich vertheilende Scheibe und Elektroskop hiebei in fester Lage befanden, die vertheilte nicht isolirte Scheibe zwischen beiden hin und her, so trat immer ein Maximum ein, wenn sich die vertheilte Scheibe ungefähr (denn genaue Messungen habe ich nicht angestellt) in der Mitte zwischen Elektroskop und vertheilender Scheibe befand. Alle diese Wirkungen sind so constant und augenfällig, dass über ihre Statthaftigkeit gar kein Zweisel obwalten kann. Säulenelektroskop von meiner Einrichtung besitzt, wird übrigens auch bei folgenden Methoden (zum Theil selbst

mittelst eines Goldblattelektroskops) leicht und consta den verlangten Erfolg wahrnehmen.

Man halte über den Knopf einer geladenen, nic isolirten Leidner Flasche eine Metallscheibe, und nähel dieser von oben die Prüfungsplatte mit Vertheilung, a dass sie sich ganz im elektrischen Schatten der Scheih in Betress nicht nur des Knops, sondern auch des galzen Umfangs der Flasche findet. Die Prüfungsplatt wird stets negativ geladen zurückgezogen werden, alstärksten, wenn sie in einer gewissen Höhe über de vertheilten Zwischenscheibe gehalten wurde, während mas sie berührte.

Je kleiner diese Zwischenscheibe ist, desto stärke fällt die Wirkung aus; auch nimmt sie wiederum zu wenn man die Prüfungsplatte vielmehr dem Rande, als der Mitte der Zwischenscheibe nähert. Auch bei diese Versuchsweise habe ich die Elektricität an einem Gold blattelektrometer nachzuweisen vermocht, wenn die Zwischenscheibe nicht zu groß war.

Zwar nur schwache, aber ganz constante Wirkun gen erhalte ich ferner auf folgende Weise. Der Siegel lackcylinder C wird auf einer seiner Basen stark mi Katzenfell gerieben und mit dieser Basis auf die Mitt einer runden Metallscheibe von 4 Zoll Durchmesser ge setzt. So werden beide in Verbindung über den Gipse eines Säulenelektroskops gebracht (dessen Glocke nur Zoll Durchmesser hat). Die Scheibe bleibt, indem si mit der Hand gehalten wird, stets nicht isolirt, und de Elektroskop wird ebenfalls so lange nicht isolirt erha ten, bis eine der folgenden Bewegungen begonnen wire So lange die geriebene Basis mit der Metallscheibe in Be rührung bleibt, zeigt sich keine Spur von Wirkung, ic mag die Combination von beiden heben oder senken, wa auch nicht anders erwartet werden kann. Halte ich abe die Scheibe mit dem Siegellack ganz nahe über den G psel des Elektrometers, und erhebe dann den Siegellach

cylinder, während die Scheibe ihre Lage behält, so giebt das Goldblatt einen negativen (obwohl nicht bis zum Anschlag an die Polplatte gehenden) Ausschlag, der zunimmt, bis die geriebene Basis einige Zolle über der Scheibe erhoben ist, bei weiterer Erhebung aber wieder abnimmt; bei Rückgang des Siegellacks erfolgt in entsprechender Weise erst zunehmender, dann wieder abnehmender negativer Ausschlag. Halte ich umgekehrt die geriebene Fläche in constanter Höhe von 3 bis 1 Fuss über den Gipfel des Elektroskops, und erhebe die Metallscheibe von der Berührung des Elektrometergipfels an bis zur Berührung der Siegellackbasis, so erfolgt auch hier ein negativer Ausschlag, welcher zunimmt, bis die Scheibe ungefähr bis zur Mitte des Zwischenraums zwischen Elektrometergipfel und geriebener Basis gelangt ist, dann wieder abnimmt. Auch wenn man einen geschlagenen Elektrophor nicht isolirt mit der Rückseite über den Elektrometergipfel hält und erhebt, erhält man einen, bis zu gewisser Gränze mit der Höhe zunehmenden, dann wieder abnehmenden negativen Ausschlag.

Alle diese Erfahrungen vereinigen sich also dahin zu zeigen, dass die vertheilende Elektricität gleich stark mit der vertheilten wirkt auf Punkte, die sich an der vertheilten Fläche selbst befinden, stärker aber als die vertheilte auf Punkte, die in größerer Entfernung liegen.

Nach dem vorstehenden Versuche dürfte man hinreichend berechtigt seyn, die anziehenden und abstoßenden Wirkungen der bindenden und sogenannten gebundenen Elektricität aus demselben Gesichtspunkte zu betrachten als die freie Elektricität. Die gebundene Elektricität wird dadurch, daß sie gebunden ist, durchaus
mit keinen neuen Eigenschaften begabt. Wenn ihre Anziehung und Abstoßung nicht mehr spürbar wird, so erklärt sich dieß dadurch, daß sie von der entgegengesetzten Wirkung der bindenden Elektricität stets im Gleichgewicht gehalten oder überwogen wird, und wenn sie nicht

durch Berührung entzogen werden kann, so liegt dieß nicht darin, daß sie in einem besonderen gefesselten Zustande wäre oder die Repulsivkraft ihrer Theilchen verschwunden wäre; diese wird nur aufgewogen durch die anzichende Kraft der bindenden, zwar entfernter, aber entsprechend stärker wirkenden Elektricität '), und der berührende Leiter, anstatt etwas entziehen zu können, unterliegt selbst der vertheilenden Wirkung, die von der bindenden Elektricität ausgeht; er tritt in das System der Vertheilung selbst mit ein.

Will man noch künftig einen bestimmten erfahrungsmässigen Begriff mit dem Namen gebundene Elektricität verbinden, so, däucht mir, kann es nur der seyn: es ist diejenige Elektricität, welche unter den Umständen des Versuchs durch eine, die Communication mit der Erde herstellende, Berührung weder entzogen werden noch (im Fall eines Nichtleiters) auf eine berührende Prüfungsplatte vertheilend wirken kann. Aber je nachdem man die Stelle und Art der Communication mit dem Erdboden wechselt, werden sich auch die Verhältnisse der gebundenen Elektricität ändern. Man wird diess gern zugeben, wenn man den Erfolg nachstehender Versuche betrachtet, welche zeigen: 1) dass, wenn man die leitende Communication eines vertheilten Körpers mit dem Boden aufhebt, die Elektricität sich ganz anders in ihm anordnen kann, als während dieser Communication, welche also keineswegs bloss als passive Ableitung für die der vertheilenden Elektricität gleichartige in Rücksicht zu ziehen ist; 2) dass auch, je nachdem man die Stelle der Berührung, den berührenden Leiter oder dessen Lage wechselt, der elektrische Zustand des Leiters, sey es

<sup>1)</sup> Es lässt sich nämlich mathematisch zeigen, dass die Abstosung einer mit gleichartiger Elektricität geladenen endlichen Fläche aus einen in ihr liegenden elektrischen Punkt immer nur endlich ist, und in der That von der Anziehung einer entsernteren stärker und ungleichartig geladenen Fläche überwogen werden kann.

während, sey es nach der Berührung, ein sehr verschiedener seyn kann.

Um Wiederholungen und Umschreibungen zu vermeiden, bemerke ich in Betreff der folgenden Versuche ein für alle Mal, dass, wo nicht etwa ausdrücklich etwas anderes bemerkt ist, der vertheilende Körper stets positio geladen war, das ich ferner Vorderstächen beim vertheilenden und vertheilten Körper diejenigen Flächen derselben nenne, die sie einander zuwenden, Hinterstächen oder Rückstächen die, welche sie von einander abwenden. Den mittelsten (und zugleich dem vertheilenden Körper nächsten) Punkt der Vordersläche des vertheilten Körpers bezeichne ich mit a, den mittelsten Punkt seiner Hintersläche mit b. Wo der Abstand zwischen vertheilendem und vertheiltem Körper angegeben ist, bezieht sich die Angabe stets auf die einander nächsten Punkte ihrer Oberslächen.

Die kleine Leidner Flasche L, von den oben angegebenen Dimensionen, Fig. 17 Taf. I, wurde mit einer Kupferkugel A von 3 Zoll Durchmesser versehen, inwendig positiv geladen, isolirt aufgestellt, um ihre Elektricität länger zu bewahren, und der Kugel gegenüber ein messingener Leiter acb, isolirt auf dem übersirnissten Glassusse e, aufgestellt. Dieser Leiter ist cylindrisch, von 5,2 Par. Lin. Durchmesser, mit kugelförmigen Knöpfen von' 8,3 Lin. Durchmesser an den Enden und 16 Zoll Länge (mit Einschluss der Kugeln). d ist eine Metallkappe, f ein Paar unächte Goldblättchen, unächt, um nicht gar zu leicht durch Bewegungen der Lust afsicirt zu werden; welche jedoch bloss bei den besonders in dieser Hinsicht erwähnten Versuchen angebracht wurden, Weil sie natürlich beitragen, die Gestalt des Leiters zu modificiren 1). Wo nichts besonderes bemerkt ist, stan-

Da der Leiter selbst eine etwas complicirte Gestalt hat, so habe ich neuerdings alle oben zu erwähnenden Versuche ohne Goldblättchen auch (mit denselben Resultaten) an einem eisernen reinen Cylinder

den die Oberstächen des Knopss a und der Kugel A zwei Par. Zoll von einander ab. An dieser Vorrichtung wurde Folgendes beobachtet:

- a) Während der Zeigefinger (bei übrigens eingeschlagener Hand) den Leiter bei a berührte (senkrecht gegen die Länge des Leiters) nahm eine berührende kleine Prüfungsplatte allenthalben negative Elektricität vom Leiter auf, selbst wenn sie bei b angelegt wurde; doch mit Auch, wenn die Prüzunehmender Stärke nach a hin. fungsplatte auf den berührenden Finger oder die Hand gesetzt wurde, nahm sie negative Elektricität an. Wenn bei b Goldblättchen vorhanden waren, divergirten sie schwach, aber unzweideutig. Dass in diesem Betreff keine Täuschung durch ursprüngliche Biegung der Blättchen oder Bewegungen durch die Lust stattsand, erwies sich deutlich genug dadurch, dass beim Rückziehen der Flasche diese Divergenz jedesmal verschwand und bei Näherung wieder erschien.
- b) Wenn der Finger von a zurückgezogen ward, und mithin der Leiter jetzt wieder isolirt war, so gab die größere Hälfte desselben nach b zu positive, die kleinere nach a zu negative Elektricität an die Prüfungsplatte ab. Waren Goldblättchen bei b angebracht, so divergirten sie nicht unbeträchtlich. Wurde der Leiter jetzt zurückgezogen (oder die Flasche), so zeigte sich der ganze Leiter negativ. Während des Rückziehens gingen die Goldblättchen, wenn solche vorhanden waren, erst zusammen, und bei noch weiterem Rückziehen wieder mit negativer Elektricität aus einander. Diese Versuche unter b) habe ich (ohne Goldblättchen) auch bei Variationen des Abstands zwischen a und A von 1 zu 10 Zoll (wo die vertheilende Wirkung nicht mehr recht merklich ward) mit gleichbleibendem Erfolge wie-

von 10 Zoll Länge und 4,4 Lin. Durchmesser, welcher durch Anschmelzen auf einer Siegellackstange isolirt war.

derholt, nur rückte der Indisserenzpunkt auf dem Leiterder Mitte um so näher, je größer der Abstand war.

- c) Berührt man den Leiter bei b, so dass der Finger, sey es senkrecht, auf dem Leiter ist, oder in dessen Verlängerung fällt, so giebt der ganze Leiter von a bis b, und selbst die berührende Hand, wiederum negative Elektricität an die Prüfungsplatte ab, doch wachsend nach a zu. Waren Goldblättchen bei b angebracht, so war keine oder nur eine zweideutige Divergenz wahrzunehmen. In der That ist die Elektricität bei b sehr schwach, und nur durch Anwendung der Prüfungsplatte auf ein Säulenelektrometer gelingt es sie nachzuweisen.
- d) Zieht man den Finger von b zurück, so zeigt sich auch jetzt noch der ganze Leiter von b bis a negativ elektrisch, zunehmend nach a zu. Die etwaige Divergenz der Goldblättchen bei b, wenn solche vorhanden sind, ist aber eben so zweideutig, oder unmerklich als bei b. Während also nach Berührung von a der hintere Theil des Conductors positiv ist (vergl. den Versuch b), ist er nach Berührung von b negativ. Die positive Elektricität ersteren Falls' ist aber beträchtlich stärker als letzteren Falls, was nicht nur durch die Divergenz der Goldblätter bewiesen wird, sondern auch dadurch, dass während ersteren Falls die Prüfungsplatte von b, an ein Goldblattelektrometer übergetragen, eine Divergenz von 3° hervorzubringen vermochte, sie letzteren Falls nichts Merkliches davon gab, obschon sie am Säulenelektrometer ihre Wirkung noch ganz unzweidentig zeigte.

Wenn die Kugel Anicht dem einen Ende, sondern der Mitte c des Leiters gegenüberstand (wiederum in 2 Zoll Abstand), so zeigte sich vor aller Communication mit dem Erdboden die Mitte des Leiters auf der Vordersläche, Hintersläche und oben negativ; die Enden dagegen eben so ringsum positiv. An der Vordersläche er-

streckte sich die Negativität beträchtlich weiter gegen die Enden als an der Hintersläche.

Wurde nun aber der Leiter bei c oben mit dem Finger berührt, so zeigte er sich an allen Stellen, mittelst der Prüfungsplatte, negativ, von beiden Seiten zunehmend nach c zu, eben so nach Wegziehen des Fingers. Wurde bei a berührt, so zeigte während dessen wiederum der ganze Conductur negative Elektricität, am stärksten bei c, abnehmend nach a und b, doch etwas stärker bei b als bei a. Nach Wegziehen des Fingers zeigte sich wiederum überall negative Elektricität, zunehmend nach c zu.

Den unter b) angeführten Versuch kann man auch mit einem Goldblattelektroskop wiederholen. Wenn ich einen geriebenen Siegellackcylinder über den Gipfel eines solchen halte, während dieser Gipfel zugleich berührt wird, so zeigt sich trotz dieser Berührung stets eine schwache Divergenz an einem meiner Instrumente, während an einem andern die Wirkung hiebei unmerklich ist. Hebe ich die Berührung auf, so gehen die Goldblätter ersteren Falls zusammen, dann wieder auseinander, letzteren Falls wird bloss die jetzt eintretende zweite Divergenz bemerkt. Ziehe ich die Siegellackstange zurück, so gehen die Goldblätter abermals zusammen, und bei weiterer Entfernung wieder auseinander. Diese letzte Divergenz, wo nun das Elektrometer sich ganz außer dem Wirkungskreise des Siegellacks befindet, ist, wie leicht zu erwarten, positiv. So kann man an demselben Elektrometer einen zweimaligen Wechsel zwischen entgegen gesetzter Ladung der Goldblättchen durch diese Manipu lation erzeugen. — Resultate, die noch auffallender al die vorigen, den Einfluss der Berührungsweise auf ds Anordnung der Vertheilungselektricitäten beweisen, hab ich unter Anwendung von Kugeln, statt des cylindrische Leiters, erhalten.

Der dreizölligen Kugel A der, in diesem Falle nic

lirten, Leidner Flasche L, Fig. 18 Taf. I, wurde eine Messingkugel, ebenfalls von 3 Zoll Durchmesser, gegenüber aufgestellt, welche auf einem wohlgesirnisten und gewärmten Glascylinder G isolirt war. Die Messingkugel ward, während sie der vertheilenden Wirkung von A unterlag, mit den verschiedenen, nachgehends anzugebenden, Leitern an verschiedenen Stellen berührt, und, nach Wegziehen des berührenden (die Communication mit der Erde bewirkenden) Leiters, mittelst des Prüfungsplättchens, jedesmal, wo nicht ausdrücklich etwas anderes bemerkt ist, die Elektricität von der Stelle b genommen.

Đ

Ħ

06

G

b:

ic:

nt

Sämmtliche Versuche mit diesen zwei Kugeln wurden bei 2 Zoll Abstand derselben angestellt, und dann noch einmal bei drei Zoll Abstand derselben wiederholt.

War a mit dem Finger (horizontal, senkrecht auf die Axe ab) oder mit dem einen Knopfe des in der Mitte nicht isolirt gefassten cylindrischen Leiters, der in Fig. 17 Taf. I und S. 333 beschrieben ist, berührt worden, so gab b constant positive Elektricität ab. War dagegen die Berührung bei a mittelst eines Drahts von 0,85 Lin. Durchmesser und 10 Zoll Länge bewerkstelligt worden, so gab b eben so constant negative Elektricität ab, welche Verschiedenheit je nach den Dimensionen des berührenden Leiters ich durch sehr oft wiederholte Versuche verificirt habe. War die Berührung bei a mit dem Finger vorgenommen worden, so reichte die positive Elektricität von b nicht bis c; vielmehr ward der Gipfel der Kugel negativ gefunden. Wenn ich dagegen a mit der Mitte einer kupfernen Scheibe von 9 Zoll 4 Linien Durchmesser und 0,8 Lin. Dicke berührt hatte 1), so war nicht nur die positive Elektricität viel stärker bei b, als

<sup>1)</sup> Die Scheibe wurde hiebei mit den Fingern am Rande gehalten, und beim VVegziehen ein Stück senkrecht auf den Durchmesser ab gegen die Kugel A hin fortbewegt, ehe sie zwischen beiden Kugeln herausgezogen wurde.

nach Berührung mit dem Finger, sondern es ward jetzt

auch der Gipfel c positiv gesunden.

Wenn die Berührung bei b, statt bei a, vorgenommen worden war, so war die nachher von b zu erhaltende Elektricität stets deutlich negativ, wenn der berührende Leiter entweder der Finger oder der Cylinder der Fig. 17 Taf. I oder der dünne Draht war, mochten diese Leiter in Verlängerung der Axe ab oder senkrecht darauf gehalten worden seyn. Wenn dagegen die Berührung bei b mit der Mitte der kupfernen Scheibe vorgenommen worden war, so war von b nachher keine merkliche Elektricität zu erhalten. Diess hängt damit zusammen, dass auch während der Berührung die Prüfungsscheibe von der Rückseite der Scheibe um die Mitte keine merkliche Elektricität wegnimmt (wohl aber von dem Rande), wogegen dieselbe während der Berührung mit erstgenannten Leitern nicht nur ringsum den Berührungspunkt negative Elektricität von der Kugel wegnimmt, sondern auch noch stärker von den berührenden Leitern selbst.

Wenn ich den Gipfel c der Kugel mit den, horizontal und senkrecht auf die Richtung ab gehaltenen Finger berührt hatte, so war die Elektricität, die ich nachher von b wegnahm, nicht recht entschieden, schien jedoch schwach negativ, ich konnte sie aber beliebig entschieden positiv oder negativ machen, je nachdem ich die Hand bei der Berührung mehr gegen die vertheilende Kugel der Flasche oder von ihr abwandte. Als anstatt der 3zölligen Kugel eine 1½zöllige durch die Kugel A, bei 2 bis 3 Zoll Abstand, vertheilt wurde, erhielt ich ebenfalls, wenn bei a mit dem Finger berührt worden war, positive Elektricität von b, wenn bei b berührt worden war, negative. War bei a mit dem dünnen Draht berührt worden, so gab dagegen wiederum bnegative Elektricität, war bei b berührt worden, noch lebhaster negative Elektricität; alles übereinstimmend mit

den Versuchen an der 3zölligen Kugel. Die übrigen, an dieser angestellten, Versuche habe ich an der 1½zölligen nicht wiederholt.

Dagegen habe ich die Versuche mit der 3zölligen vertheilten Kugel, bei 2 Zoll Abstand von der vertheilenden gleich großen, mit gleichem Erfolge auch so wiederholt, daß die vertheilende dabei von der Leidner Flasche abgesondert und auf einem Siegellackcylinder isolirt war.

So auffallend diese Ergebnisse für den ersten Anblick erscheinen mögen, so lassen sie sich doch bis zu gewissem Grade theoretisch voraussehen.

Wenn ein, mit dem Erdboden communicirender Leiter durch einen, beispielsweise positiven, Körper vertheilt ist, so muss sich so viel negative Elektricität in ihm ansammeln, und diese sich so anordnen, dass, welchen Punkt des Leiters wir auch betrachten mögen, die Resultante der anziehenden und abstossenden Wirkungen, welche von dieser Elektricität auf die noch vorhandenen natürlichen Elektricitäten des betreffenden Punkts geäussert werden, genau ausgewogen wird durch eine an Größe gleiche und in der Richtung entgegengesetzte Resultante der Elektricität des vertheilenden Körpers, weil, so lange diess nicht Statt hat, noch neue Vertheilung für diesen Punkt eintreten muss. Nun macht aber während der Berührung des vertheilten Körpers mit einem Leiter dieser ein Stück des vertheilten Körpers selbst aus, oder bildet eine Fortsetzung desselben, welche in dem hier betrachteten Fall der Nichtisolirung eben so gut bloss vertheilte negative Elektricität enthält, als der vertheilte Körper selbst, welche Elektricität mit zu der Resultante beiträgt, die der Wirkung der vertheilenden Elektricität das Gleichgewicht hält. Entfernen wir den berührenden Leiter mit seiner vertheilten Elektricität, so wird das vorige Gleichgewicht nicht mehr bestehen können, die im vertheilten Leiter rückbleibende negative Elektricität wird

sich anders anordnen müssen, weil auch die Wirkung auf die Punkte der Obersläche jetzt eine andere wird; betrachten wir aber, ohne Rücksicht auf diese neue Anordnung, bloss die Wirkung, welche das Entführen einer gewissen Quantität vertheilter negativer Elektricität auf den neuen Gleichgewichtszustand bei b haben muß, so leuchtet ein, dass, wenn der berührende Leiter bei a, wo sich die stärkste negative Elektricität ansammelt, angebracht war, eine beträchtliche Quantität vertheilter negativer Elektricität mit ihm entzogen, und dadurch ein beträchtliches Uebergewicht der vertheilenden Wirkung, welche positive Elektricität gegen b treibt, eintreten muss, wofern der berührende Leiter nicht gar zu wenig Oberfläche darbot, wie im Fall der Berührung mit dem dün-Diese positive Elektricität, die jetzt neu nen Draht. entsteht, kann mehr als hinreichen, die negative Elektricität, die sich vor dem Abziehen des berührenden Leiters bei b befand, zu neutralisiren. War dagegen der berührende Leiter bei b angebracht, so enthielt er überhaupt nicht so viel vertheilte Elektricität, als wenn er in größerer Nähe des vertheilten Körpers angebracht ist; durch seine Entfernung kann daher der vorher bestandene Gleichgewichtszustand ceteris paribus überhaupt weniger geändert werden, und, was noch hinzuzufügen ist, durch seine Entfernung wird die Wirkung, welche positive Elektricität gegen b zieht, vielmehr vermindert, als vermehrt; da er ja, wie einleuchtet, vermöge seiner Lage auf der Rückseite bei b durch die negative Elektricität, die er enthielt, eine Bewegung der Elektricitäten in demselben Sinne hervorzurufen streben mufste, als der vertheilende Körper. In der That, je nachdem der berührende Leiter bei a oder b angebracht ist, wirkt seine negative Elektricität in entgegengesetztem oder gleichem Sinne als die Elektricität des vertheilenden Körpers.

Diese allgemeine Betrachtung ist freilich noch keineswegs eine strenge, da wir dabei den Ersolg, den die

mit dem Abziehen des berührenden Leiters erfolgende neue Anordnung der Elektricität im vertheilten Leiter haben muss, nicht in Rechnung zu bringen wissen; inzwischen dürste sie, was vor jetzt nur beabsichtigt wird, hinreichen, den Erfolg der behandelten Phänomene im Groben übersehen und erklärlich finden zu lassen. Nach einer sonst beliebten Betrachtungsweise würde man die Erklärung so stellen: Wenn der Leiter den vertheilten Körper bei a berührt, wird die vertheilende, bindende Kraft des vertheilenden Körpers zu großem Theil mit durch diesen Leiter beschäftigt, kann sich daher nicht so wirksam auf den vertheilten Körper selbst äußern, als wenn nun der Leiter entfernt wird, worauf die jetzt neu ersolgende Zersetzung natürlicher Elektricitäten positive Elektricität gegen a treibt. - Ich überlasse es Jedem, sich der Betrachtungsweise anzuschließen, die ihm am meisten zusagt.

Welche Anordnung der Elektricität unter vertheilenden Einflüssen auf Leiter eintreten müsse, ist ein Gegenstand, der von Poisson unter rein mathematische Bestimmungen gebracht ist, die auf nichts fußen, als auf den bekannten Anziehungs- und Abstossungsgesetzen der Elektricität, und der Voraussetzung, dass es eine expansible aber incompressible Flüssigkeit sey. Faraday hält diese Voraussetzungen nicht für genügend; er glaubt, dass die vertheilende Kraft in krummen Linien um die Körper herum wirke. Ich gestehe, dass ich nichts in seinen Versuchen finde, was diese Voraussetzung rechtfertigt. Wenn z. B. in seinem Versuche, No. 1218 und 1219 die Kugel auch bei b positiv elektrisch ist, auf der vom vertheilenden Körper abgewandten Seite, so ist ja doch in Rücksicht zu ziehen, dass die Theilchen der vertheilten positiven Elektricität, während sie vom vertheilenden Körper angezogen werden, sich zugleich unter einander abstossen, und diese Abstossung treibt einen Theil der vertheilten positiven Elektricität rückwärts auf die abgewandte Seite, und erhält ihn auf derselben. Wenn nach No. 1220 die Tragekugel bei e über der vertheilten Kugel durch Vertheilung auch positiv elektrisch wird, in größerer Höhe sogar stärker, als in kleinerer, so liegt dieß darin, daß, wenn die Resultante der vertheilten Elektricität für die Rückseite der vertheilten Kugel selbst eben so groß ist, als die der vertheilenden, sie für Punkte, die über der Kugel liegen, kleiner wird, als die der letzteren, weil die Entfernung in rascherem Verhältnisse wächst von den Punkten der vertheilten, als der vertheilenden Elektricität.

Die Angabe in No. 1221, nach welcher eine etwas breite nicht isolirte Scheibe über einem elektrischen Körper auf der Mitte der Rückseite sich nicht elektrisch zeigen soll, ist entschieden nicht richtig; obwohl ich die Richtigkeit des Versuchs, aus dem sie geflossen ist, nicht bezweifle. Die Elektricität ist bloß sehr schwach daselbst, um so schwächer, je größer man die Scheibe nimmt, so daß sie allerdings für ein nicht sehr empfindliches Elektrometer bei Anwendung größerer Scheiben verschwinden muß.

Bei Anwendung einer runden Messingscheibe von 4 Zoll Durchmesser, die ich, indem ich sie am Rande mit den Fingern faste, horizontal über die Kugel A (von 3 Zoll Durchmesser) der geladenen Flasche L hielt, bekam ich, unter Anwendung eines Prüfungsscheibchens von 8 Lin. Durchmesser aus Goldpapier, schwache, aber sehr entschiedene negative Elektricität von der Mitte der Rückseite der Scheibe. Als statt der Messingscheibe die Kupferscheibe von 9 Zoll 4 Lin. Durchmesser angewandt ward, nahm zwar das kleine Prüfungsscheibehen von der Mitte der Rückseite nichts Unzweideutiges mehr auf, wohl aber eine runde Prüfungsplatte von 3 Zoll Durchmesser, obwohl auch diese Spuren nur schwach waren.

Faraday vermiste schon bei Scheiben von 1½ bis 2 Zoll Durchmesser die Wirkung. Diess wäre unmög-

lich gewesen, wenn er sich eines empfindlichen Säulenelektroskops bedient hätte.

Obschon ich nach allem diesen die Poisson'schen Untersuchungen immer noch massgebend für diesen ganzen Gegenstand halte, muss man doch gestehen, dass die Schwierigkeit ihrer Anwendung für die meisten in der Erfahrung vorkommenden Fälle uns sehr oft noch nöthigen wird, anstatt in der Erfahrung blofse Bestätigungen jener Untersuchungen zu suchen, vielmehr Belehrung von ihr selbst zu erwarten. Ich selbst werde im Folgenden eine Anzahl Erfahrungen mittheilen, welche nach bloss allgemeinen Betrachtungen leicht zu gleichen Schlüssen von einer um die Körper herum wirkenden Vertheilungskraft führen könnten, als die von Faraday angeführten; aber wer möchte sich wirklich getrauen, solchen Betrachtungen hier Gewicht beizulegen, wo es sich um Zusammensetzung und Zerlegung der Wirkungen von unendlich vielen Punkten handelt. In der That fürchte ich, ist mit allgemeinen Betrachtungen gar nichts mit Sicherheit auf einem Felde zu erzielen, auf welchem die Ermittlung der Resultante selbst für den Calcul zu schwierig wird.

Wenn ein isolirter Leiter vertheilt wird, so sieht man es als allgemeine Regel an, dass die der vertheilenden Elektricität ungleichartige ihr selbst möglichst nahe, die gleichartige möglichst fern geht. Inzwischen läst diese Regel, selbst wenn man nur einen allgemeinen Anhalt darin suchen will, Vieles unbestimmt.

Eine Messingkugel A, Fig. 19 Taf. I, von 3 Zoll Durchmesser ward auf dem gewärmten gesirnisten Glase G isolirt, positiv geladen und ihr gegenüber eine Kupferscheibe von 9 Zoll 4 Lin. Durchmesser und 0,35 Lin. Dicke vertical, auf dem Siegellackcylinder S isolirt (durch Einschmelzen des Randes befestigt), so dass der Mittelpunkt der Kugel und der Scheibe einander gegenüber standen. Hier fragt sich nun, ob die Ränder c, d der

vertheilten Scheibe, oder die Mitte der Rückseite b als entfernteste Punkte anzusehen sind; erstere sind es, direct von der Kugel A aus gemessen, letztere, auf der Obersläche der vertheilten Scheibe von a aus sortschreitend gemessen. Für erstere Annahme ist b negativ, sür letztere positiv zu erwarten. Die Ersahrung entscheidet sür das Letzte. Es ist nicht nur b, sondern auch die ganze Hintersläche und selbst noch ein schmaler Ring am Rande der Vordersläche positiv; bei allen Abständen der Kugel und Scheibe (d. i. ihren Vorderslächen), wo ich den Versuch angestellt habe, d. i. von 1 bis 8 Zoll.

Um die Indifferenzzone auf der Vordersläche etwas genauer zu bestimmen, wandte ich theils die vorige, theils, bei einer späteren Wiederholung, eine andere Anordnung des Versuchs an, welche in Fig. 20 Taf. I vorgestellt ist.

M ist eine, mit einer Skale versehene, verticale Stange, an welcher sich der Läufer N, der durch eine Feder in seiner jedesmaligen Lage erhalten wird, auf und abschieben' lässt. An diesem Läuser ist die 1½ Fuss lange gefirniste Glasstange g befestigt, und an dieser die, 2 Zoll 8 Linien lange Siegellackstange s, welche durch Anschmelzen an die Metallscheibe cd (von den angegebenen Dimensionen) befestigt ist. Die Art, wie s an g und g an N befestigt ist (wobei einiges Metall concurrirt), halte ich nicht nöthig näher zu beschreiben oder in der Figur anzudeuten. Die Kugel A von 3 Zoll Durchmesser ruhte auch hier auf dem Glascylinder G von  $5\frac{1}{2}$  Zoll Länge und 2 Zoll 3 Lin. Durchmesser, welcher selbst auf dem Tische T stand. Bei einer nochmaligen Wiederholung dieser Versuche endlich substituirte ich, um sie so rein als möglich anzustellen, dem Glascylinder einen Isolirstab, Fig. 21 Taf. I, auf dessen Gipfel die Kugel mit Wachs befestigt wurde. Derselbe ist 5,6 Lin. dick; ab, 1 Zoll lang, ist Gummilack, bc, 11 Zoll lang, ist Glas, mit

Gummilack gefirnist, und cd, 2,9 Zoll lang, Metall. Sämmtliche Wiederholungen lieserten gleiches Resultat.

Als Prüfungsscheibe diente eine runde übersilberte Scheibe von Kartenpapier von 8 Lin. Durchmesser, welche, um die Hand etwas fern von dem vertheilten System zu halten, an einem 6 Zoll langen Gummilackstiel auf die in Fig. 22 Taf. I angedeutete, Weise befestigt war.

Unter Anwendung dieser Vorrichtungen sand ich, dass bei Abständen der Kugel und Scheibe von 2 bis 4 Zoll die Indifferenzzone sicher zwischen () und 1 Zoll vom Rande lag., Die Mitte des Prüfungsscheibchens, auf 1 Zoll vom Rande gesetzt, gab schon negativen Ausschläg; mit seinem Rande an den Rand der Scheibe (jedoch noch ganz auf die Vordersläche derselben) gesetzt, positiven. Bei 2 Zoll Abstand glaube ich, dass die Indifferenzzone nicht erheblich abweichend von 1 Zoll vom Rande liegen könne, eine ganz genaue Bestimmung aber halte ich für unmöglich. Die positive Elektricität auf der Rückseite war in der Mitte deutlich schwächer, als am Rande; bei 1 Zoll Abstand zwischen Kugel und Scheibe gab die Mitte des Prüfungsscheibchens, in 1 Zoll vom Rande aufgesetzt, nur Zweideutiges, doch wie es schien, immer noch Negativität, während bei 2 Zoll Abstand die Negativität hier sehr entschieden war. Mit der Näberung scheint also die Indifferenzzone mehr nach der Mitte zu rücken.

Bei Versuchen über Vertheilung im isolirten Leiter ist es wichtig, folgende Vorsichten nicht außer Acht zu lassen. Die der vertheilenden gleichartige Elektricität im vertheilten Körper ist der Absorption durch Luft und den Verlust durch die Träger sehr ausgesetzt. Wollte man also die Versuche längere Zeit fortsetzen, so würde man diese Elektricität geschwächt und die Indifferenzzone verrückt finden. Ganz kann man diesen Uebelstand nicht vermeiden; denn selbst, wenn man einen iso-

lirten Leiter, der sich nur sehr kurze Zeit im Wirkungskreise eines vertheilenden befunden hat, wieder aus demselben bringt, wird er nachher wieder an einem empfindlichen Elektrometer wenigstens Spuren einer, der vertheilenden entgegengesetzten Elektricität zeigen. Man muß daher, um diesen Uebelstand wenigstens möglichst zu schwächen, die Probe jedesmal unmittelbar vornehmen, nachdem man den zu vertheilenden Körper in den elektrischen Wirkungskreis gebracht oder den vertheilenden Körper geladen hat, und vor jedem neuen Versuche den vertheilten Körper zurückziehen, berühren, und wieder isolirt in den Wirkungskreis bringen, oder den vertheilenden und vertheilten Körper beide berühren, und jenen dann wieder neu laden, was am bequemsten mittelst des Knopss einer Leidner Flasche geschehen kann.

Außerdem muß man sich natürlich überzeugen, daß bei dem gewählten Abstande zwischen vertheilendem und vertheiltem Körper kein Ueberspringen oder Einsaugen von Elektricität stattfinde; was leicht dadurch geschieht, daß man prüft, ob nicht der vertheilte Leiter, nach Zurückziehen oder Entladung des vertheilenden, die diesem gleichartige Elektricität zeigt.

Diese Vorsichten sind bei den vorigen und den folgenden Versuchen nicht vernachlässigt worden. Wenn es nach obigen Resultaten scheinen könnte, dass die Regel, die der vertheilenden gleichartige Elektricität an den entferntesten Stellen des vertheilten Leiters zu suchen, noch ihre Gültigkeit habe, wenn man die Entfernungen vom nächsten Punkte des vertheilten Leiters auf der Obersläche mist, so ergiebt sich doch bei Betrachtung anderer Fälle, dass sie auch auf diese Weise gefast, nicht Stich hält.

Zu den vorigen Versuchen war eine ganze Scheibe angewandt worden; als aber eine ähnliche Scheibe angewandt wurde, die in der Mitte mit einer runden Oeffnung von einigen Linien durchbohrt war, zeigte sich immer noch um den Rand des Lochs auf der Rückseite positive Elektricität, wenn gleich die Prüfungsscheibe so angewandt wurde, dass nichts vom Loch verdeckt ward. Dessen ungeachtet lassen sich, wenn man längs der concaven Obersläche des Lochs misst, diese Punkte hier als sehr nahe betrachten.

Auch, wenn man metallische Streisen und Cylinder von angemessenen Dimensionen durch eine Kugel vertheilt, indem man die Mitte derselben der Mitte der vertheilenden positiven Kugel gegenüber anbringt, sindet man (Fig. 23 Tas. I) die Mitte der Rückseite b positiv, ungeachtet der Weg von a zu b, selbst auf der Obersläche gemessen, hier viel kürzer ist, als von a zu anderen, auf der Vordersläche liegenden, Punkten, die sich negativ sinden.

Um die Vertheilungsversuche mit Streisen und Cylindern anzustellen, wurde am Apparat, Fig. 20 Tas. I, die verticale Siegellackstange s vom Glasarm g entsernt, und statt derselben ein horizontaler gesirnister Glasstab an das Ende von g besestigt, senkrecht auf die Stange g, so dass sie zusammen ein horizontales |— bildeten. An diesen Querbalken wurden zwei, 10 Zoll lange, Schlingen von seinen Seidensäden gehängt, in welche der Streisen oder Cylinder so eingelegt ward, dass die Schlingen ihn nahe an den Enden sasten. Solchergestalt besand sich der Streisen, senkrecht auf g, so wie auf den hölzernen Maasstab, in beträchtlicher Entsernung von der störenden Einwirkung anderer Leiter. Die Messingkugel von 3 Zoll Durchmesser, auf dem Isolirstab, Fig. 21, Tas. I, wurde darunter angebracht.

Unter Anwendung eines Zinkstreisens von 5 Zoll 7 Lin. Länge, 10 Lin. Breite, 1 Lin. Dicke, zeigte sich bei Abständen, variirend von 8 Lin. bis 8 Zoll, die ganze Hinterstäche immer positiv. Bei den Abständen 1 und

2 Zoll wurde die, auf der Vorderseite (untere Seite) liegende Indifferenzstelle aufgesucht und innerhalb des ersten Zolls vom Ende gefunden.

Eben so zeigte sich innerhalb gleicher Gränzen der Abstände die ganze Hintersläche und ein Theil der Vordersläche an den Enden positiv bei einem Messingstreifen von 14 Zoll Länge, 1 Zoll 7 Lin. Breite und 1,2 Zoll Dicke, und einem eisernen Cylinder von 7 Zoll 1 Lin. Länge und 5,9 Lin. Durchmesser. Die Elektricität an den Enden der Hintersläche war aber stets stärker, als in der Mitte derselben.

Wieder jedoch würde man irren, wenn man nach vorstehenden Beispielen glauben wollte, dass der Punkt b der Hintersläche immer positiv sey. In der That bei Anwendung eines eisernen Cylinders von 12 Zoll Länge 4,2 Lin. Dicke zeigte sich bei Abständen, die ich von 1 zu 2 Zoll variirt habe, die Rückseite an der Stelle b negativ statt positiv. Bei 2 Zoll Abstand lag die Indifferenz, statt auf der Rückseite zwischen 1 und 2 Zoll von der Mitte, auf der Vorderseite aber zwischen 11/2 und 21 Zoll vom Ende, so dass also auf der Vorderseite sich die negative Elektricität weiter von der Mitte an erstreckte, als auf der Rückseite. Bei 1 Zoll Abstand lag die Indifferenzstelle auf der Rückseite ebenfalls zwischen 1 und 2 Zoll von der Mitte, auf der Vorderseite zwischen 2 und 3 Zoll vom Ende hatte sich jedenfalls hier mehr zusammengezogen.

Da dieser Cylinder sich von dem vorigen sowohl in Dicke als Länge unterschied, so verglich ich, um zu finden, auf welchem Umstande hauptsächlich die Verschiedenheit in Betreff der Elektricität der Stelle b beruhte, zwei Stahldrähte von gleichem Durchmesser (1,8 Lin.), aber verschiedener Länge, indem der eine bloß 3 Zoll, der andere 12 Zoll 3,5 Lin. Länge hatte. Hier zeigte sich dann bei Abständen, variirt von 8 Lin. bis

2 Zoll, dass der kurze Draht bei b positiv, der lange dagegen negativ elektrisch war.

Inzwischen sind die übrigen Dimensionen nicht ohne Einfluß. Bei Vergleich zweier Streisen Kartenpapier von der gleichen Länge, 8 Zoll 8 Lin., aber verschiedener Breite, zeigte sich bei 1 Zoll Abstand der Streisen von 3 Lin. Breite lebhaft negativ, der von 1 Zoll Breite schwach positiv bei b.

Die 3zöllige, auf dem Isolirstabe, Fig. 21 Taf. I, besestigte Messingkugel wurde mit einem hohlen Cylinder von dünnem Weissblech, von 3 Zoll 6 Lin. Durchmesser, 2 Zoll 8 Lin. Höhe und 0,18 Lin, Wanddicke umgeben, der an dem Stabe g der Fig. 20 Taf. I mittelst Seidenfäden so aufgehangen war, dass seine Axe vertical war, Fig. 24 Taf. I. Da der Kugel innerhalb des Cylinders eine zu ihm symmetrische Lage gegeben war, so ragte die Kugel unterhalb und oberhalb desselben um 2 Lin. hervor, und hatte von seiner inneren Obersläche ringsum (im horizontalen Aequator) den Abstand von 3 Linien. Die Kugel wurde geladen, schwach genug, dass kein Ueberspringen zum Cylinder stattfand, was durch besondere Proben verificirt wurde. Die ganze Außenfläche des Cylinders zeigte sich positiv, stärker an den Rändern als in der Mitte der Cylindersläche; die Innenfläche war negativ, bis auf ein schmales Streischen am Rande, welches erkannt wurde, als ich ein 2 Linien breites Prüfungsstreifchen anwandte. Dieses, auf die Innensläche an den Rand angelegt, so dass nichts von ihm über den Rand herausragt, nahm stets positive Elektricität auf. Wandte ich das Prüfungsscheibchen von 8 Lin. Durchmesser eben so an, so ragte diess schon tief genug in die negative Sphäre hinein, dass es stets negativ zurückgezogen wurde. Die Kugel selbst zeigte sich, wie zu erwarten, am schwächsten positiv an den beiden, aus dem Cylinder hervorragenden Gipfeln, nach ihrem Aequator zu nabm die Intensität zu.

Dieser Versuch hietet in sofern etwas Ausfallendes dar, als wir hier der positiven Kugelsläche selbst gegenüber (an den Rändern der Innensläche des Cylinders) noch positive Elektricität austreten sehen.

Inzwischen zeigt sich Analogie auch bei andern Anordnungen.

Die Kupferscheibe von 9 Zoll 4 Lin. Durchmesser und 0,35 Lin. Dicke wurde wie in Fig. 20 Taf. I angebracht, und ihr gegenüber und parallel damit eine Zinkscheibe von gleichem Durchmesser und 0,6 Lin. auf dem Isolirstabe, Fig. 21 Taf. I befestigt.

Bei Variationen des Abstandes zwischen beiden Scheiben von ½ bis 6 Zoll fand sich, wenn die untere positiv geladen war, die Untersläche der oberen nahe am Rande ebenfalls noch positiv, so wie auch die ganze Oberfläche. Bei den größeren Abständen war diese positive Zone am Rande der Uhtersläche größer oder die Indifferenzzone der Mitte näher, als bei den kleineren Abständen. Bei ½ und 1 Zoll Abstand z. B. gab ein 2 Lin. breites Prüfungsscheibchen, unmittelbar, Rand an Rand, doch ganz auf die Unterfläche, gesetzt, positive Elektricität, das Prüfungsscheibchen von 8 Lin. Durchmesser aber, eben so angewandt, schon negative Elektricität, weil es zu weit in die negative Sphäre hineinragte. Bei 2 Zoll Abstand verhielt es sich eben so, aber die negative Elektricität, welche das Prüfungsscheibchen anzeigte, war sehr schwach; bei 3 Zoll Abstand zeigte dieses nichts (obschon immer noch das Prüfungsstreifchen). Bei höheren Abständen wird die vertheilende Wirkung überhaupt nur schwach, aber selbst das Prüfungsscheibchen zeigte nun deutlich positive Elektricität, auf die angegebene Art am Rande der Untersläche angewandt. Inzwischen ist in allen Fällen die positive Elektricität am Rande der Obersläche beträchtlich größer, als am Rande der Untersläche, auch bei Anwendung des schmalen Prüfungsstreifchens.

## II. Ueber die Richtung des elektrischen Nebenstroms; von Peter Riess.

Henry 1) hat aus Versuchen über die magnetisirende Eigenschaft des elektrischen Nebenstromes geschlossen, dass derselbe seine Richtung ändert mit der Entsernung des Nebendrahtes vom Hauptdrahte 2). Diese Behauptung wird dadurch besonders wichtig, dass sie die bekannten Eigenthümlichkeiten der elektrischen Magnetisirung ganz auf Rechnung des elektrischen Stromes setzt und eine anomale Magnetisirung nicht mehr gelten lässt. Die Grundlosigkeit einer solchen Annahme kann, wie ich früher angedeutet, aus Savary's Versuchen, zu deren Erklärung sie dienen soll, hinlänglich dargethan werden; schon der einzige Versuch spricht unzweideutig gegen dieselbe, in welchem entgegengesetzte Magnetisirungen durch graduelle Verstärkung der Ladung der Batterie erfolgen. — Ich habe indessen versucht, die Richtung des elektrischen Nebenstromes auf directe Weise zu bestimmen, und halte meine Versuche schon darum der Mittheilung werth, weil sie zeigen, wie gefährlich es ist, an die Stelle eines Unerklärlichen, mit Umgehung

<sup>1)</sup> Poggend. Annal. Ergänz. Bd. I S. 305.

<sup>2)</sup> Denselben Schluss wiederholt Matteucci neuerdings in einem Schreiben an die Pariser Academie (Compt. rend. 10 uout 1840), in welchem Versuche reproducirt werden, die von Henry am Ende des Jahres 1838 (Transact. amer. phil. soc. VI, p. 17), und von mir zu Ansange 1839 (Poggen d. Annal. Bd. XXXXVII S. 55) beschrieben worden sind. Die Bemerkung Savary's (a, a. O.), dass Hr. M. keine Kenntnis von meiner Abhandlung gehabt haben konnte, muss auf die französische Uebersetzung derselben bezogen werden, welche ich erst im April 1840 sertigte, und die später in den Annales de chimie abgedruckt worden ist.

des Experiments, ein neues nicht minder Unerklärliches zu setzen.

Bringt man in dem Nebendrahte einer elektrischen Batterie einen Isolator an, der von der Elektricität nicht durchbrochen wird, so entsteht kein Nebenstrom. Nichtsdestoweniger ist das elektrische Gleichgewicht des Drahtes durch den Act, der den Nebenstrom einleitet, gestört worden, wie sich durch einen leichten Versuch zeigen lässt. Setzt man nämlich die freien Enden des Nebendrahtes einander gegenüber auf die entgegengesetzten Flächen einer dünnen Harzplatte, so zeigen sich, nach der Entladung der Batterie durch den Hauptdraht, die beiden Flächen auf das Bestimmteste von einander unterschieden. Es sind auf denselben eigenthümliche elektrische Figuren entstanden, zu deren Erkennung in den meisten Fällen ein leichtes Anhauchen der Fläche hinreicht. Will man die Figuren fixiren, so geschieht diess, wie es Lichtenberg gelehrt hat, durch Bepuderung derselben mit einem Gemenge von Schwefelblumen und Mennige. Auf der einen Fläche der Harzplatte entsteht hierdurch eine rothe Scheibe mit rother Kreiseinsassung, auf welche ein dunkler (nicht bestäubter) Kreis folgt, von welchem gelbe Strahlen ausgehen (Taf. II Fig. 1); auf der andern Fläche sind gelbe und rothe Kreissegmente sichtbar, die von einem breiten rothen Ringe eingefasst werden (Taf. II Fig. 2). Die Strahlen und der Ring nehmen mit der Stärke der elektrischen Erregung an Ausdehnung zu, nur bei sehr schwacher Erregung fehlen die Strahlen der ersten Figur und eine einfache rothe Scheibe bleibt übrig, die indess hinlänglich von der zweiten Figur unterschieden ist, in welcher stets der rothe Ring erkennbar bleibt. Von der Beziehung dieser Figuren zu dem elektrischen Zustand der Enden des Nebendrahtes, die sie erzeugen, lässt sich nach ihrer Form nichts Bestimmtes aussagen, da jede derselben zusammengesetzt ist aus den beiden Grundformen, die Lichtenberg als positive und negative unterschieden hat. Wie falsch es seyn würde von der ersten Figur auf einen ausschließlich positiven Zustand der sie erzeugenden Spitze zu schließen, wie man bei dem ersten Anblicke zu thun geneigt seyn könnte, wird unten erhellen.

Ich habe den elektrischen Nebenstrom in vielen Versuchen Stahlnadeln magnetisiren und die beschriebenen Figuren erzeugen lassen, und will die merkwürdigsten Ergebnisse anführen. Der Deutlichkeit wegen lege ich der Beschreibung das Schema, Taf. II Fig. 3, zu Grunde. Die elektrische Batterie wird durch den Schliessungsbogen ABCD entladen; der Theil AB desselben, der auf den Nebendraht einwirkt, ist, eben so wie der ihm gegenüberstehende Theil ab des Nebendrahtes, zu einer flachen Spirale aufgewunden; mit C und D sind die Arme eines Henley'schen Ausladers bezeichnet, die, wo es nicht anders bemerkt ist, durch einen kurzen Kupferdraht verbunden sind. Die Nebenspirale (deren Stelle ab angiebt) ist durch zwei 3 Fuss lange Kupferdrähte verlängert, der eine Draht setzt in eine kurze, enge, rechtsgewundene Drahtschraube fort, an welcher ein Ende mit m bezeichnet ist. Die Enden des ganzen Nebendrahtes werden von 2 sehr feinen Spitzen,  $\alpha$  und  $\beta$ , gebildet, die auf Glasstäben isolirt mittelst einer Schraubenvorrichtung gegen einander bewegt werden können. Zur Erzeugung der Figuren wird zwischen diese Spitzen, rechtwinklig gegen dieselben und sie berührend, eine kleine Glasoder Kupferplatte gebracht, welche auf beiden Flächen einen dünnen Ueberzug von schwarzem Pech oder Harz Der Stoff der Platte ist gleichgültig, da erhalten hat. dieselbe an einem isolirten Statif befestigt wird. Ich habe auch zuweilen, bei sehr schwacher Elektricitätserregung, eine einseitig überzogene Kupferplatte gebraucht, auf welcher zwar nur eine Figur, diese aber in bestimmteren Umrissen gebildet wird. Eine schon gebrauchte Harzslä-

che muss über der Lichtslamme bis zum Schmelzen erhitzt werden, ehe sie wieder angewendet wird. unten folgenden Tabelle ist bei den einzelnen Versuchen die Spitze augegeben, welche die Strahlenfigur Taf. II Um die Magnetisirung durch den Ne-Fig. 1 erzeugte. benstrom zu untersuchen, wird das Ende  $\alpha$  mit  $\beta$  verbunden, und eine neue englische Nähnadel von bestimmten Dimensionen (13",9 lang 0",209 dick) in eine Glasröhre eingeschlossen in die Drahtschraube bis zu einer bestimmten Tiefe geschoben. Die Magnetisirung der Nadel wurde nach der Abstossung des Nordpols einer Bussolnadel durch dieselbe beurtheilt, wobei die Polarität des Endes der Nadel, das an der Marke m lag, genau gemerkt wurde. In der Tabelle soll die Magnetisirung als normal mit + bezeichnet werden, wenn sie bei positiver Ladung der Batterie m einem Nordpol, bei negativer einem Südpol entspricht. In diesem Falle nämlich findet, bei Annahme eines gleichgerichteten Stromes im Haupt- und Nebendrahte, die bekannte elektrodynamische Regel ihre Anwendung. Eine entgegengesetzte Magnetisirung wird als anomal mit — bezeichnet. Die Batterie bestand bei den folgenden Versuchen aus fünf Flaschen, und wurde, wo es nicht anders bemerkt ist, mit positiver Elektricität geladen. Die Kugeln der Maassflassche standen 1 Lin. von einander entsernt. Wo der Hauptdraht als verlängert bezeichnet ist, war zwischen den Armen des Henley'schen Ausladers ein Neusilberdraht, 3' 2" lang 1" dick, befestigt worden. zuerst die kleine Haupt - und Nebenspirale (aus 13 Fuß Kupferdraht bestehend) angewendet; zwischen den Spiralen befand sich eine Glasscheibe.

| Entfer-<br>nung der<br>Spiralen. | Elektricitäts-<br>menge. | Hauptdraht. | Polarität<br>bei <i>m</i> . | Magnetisi-<br>rung. | Fig, 1 entsteht bei:  |
|----------------------------------|--------------------------|-------------|-----------------------------|---------------------|---|
| 1'''                             | 5                        |             | Nord                        | + 0°,7              | $\beta^{-}$   |
| 1                                | 10                       |             | N.                          | + 3,0               | <b>ੌβ</b>   |
| 1                                | 10                       | verlängert  | Süd                         | -9,0                | β<br>β<br>β   |
| 1                                | 10 negat.                | verlängert  | N.                          | <b>—10</b> ,0       | æ   |
| 1                                | 20                       |             | N.                          | +5,0                | $\boldsymbol{\beta}$  |
| 1                                | 20                       | verlängert  | S.                          | <b></b> 7 ,7        | ß   |
| 1                                | 30                       |             | N.                          | + 3,3               | $\boldsymbol{\beta}$  |
| 1                                | 30                       | verlängert  | S.                          | <b>-4</b> ,6        | B   |
| 3                                | 30                       |             | N.                          | +5,7                | B   |
| 5                                | 30                       |             | N.                          | + 7,5               | $\boldsymbol{\beta}$  |
| 5                                | 30                       | verlängert  | S.                          | - 5,0               | B   |
| 15                               | 30                       | Ü           | N.                          | + 4,5               | B   |
| <b>25</b>                        | 30                       |             | N.                          | +1,0                | $\boldsymbol{\beta}$  |
| <b>25</b>                        | 30                       | verlängert  | S.<br>S.                    | -6,0                | <sup>8</sup> <sup>8</sup> <sup>8</sup> <sup>8</sup> <sup>8</sup> <sup>8</sup> <sup>8</sup> <sup>8</sup> <sup>8</sup> <sup>8</sup> |
| <b>39</b> ,5                     | 30                       |             | S.                          | <b>– 1</b> ,2       | β   |

Eine zweite Versuchsreihe wurde mit der großen Haupt - und Nebenspirale (aus 53 Fuß Kupferdraht bestehend) angestellt.

| Entfer-<br>nung der<br>Spiralen | Elektricitäts-<br>menge. | Hauptdraht. | Polarität<br>bei <i>m</i> . | Magnetisi-<br>rung. | Fig. 1<br>ensteht<br>bei |
|---------------------------------|--------------------------|-------------|-----------------------------|---------------------|--------------------------|
| 2‴                              | 4                        |             | S.                          | _2°,3               | β                        |
| 2                               | 4 negat.                 |             | N.                          | <b>—3</b> ,3        | α                        |
| 2                               | 20                       |             | N.                          | +0 ,3               | ß                        |
| 2                               | 4 ′                      | verlängert  | S.                          | <b>-9</b> ,0        | $oldsymbol{eta}$         |
| 5                               | 20                       | ,           | N.                          | +5,0                | β                        |
| 10                              | 20                       |             | N.                          | +3,7                | β                        |
| 10                              | 20 negat.                |             | N.<br>S.                    | +2,5                | α                        |
| 20                              | 20                       |             | N.                          | +2,5                | ß                        |
| 20                              | 20 negat.                |             | N.<br>S.                    | +2,3                | α                        |
| <b>' 36</b>                     | 20                       |             | N.                          | +0 ,5               | ß                        |

In diesen Versuchen sind, wie man aus den Abstosungen der Bussolnadel und den ihnen vorgesetzten Zeichen sieht, die Magnetisirungen der Stahlnadel stärker und schwächer, normal und anomal ersolgt. Das letz-

tere ist durch Entfernung der beiden Spiralen von einander, durch Veränderung der Ladung und durch Verlängerung des Hauptdrahtes mittelst des 3' 2" langen Neusilberdrahtes erlangt worden. Ich habe auf diese letzte Art, eine anomale Magnetisirung durch den Nebenstrom zu erhalten, vor längerer Zeit aufmerksam gemacht, und muss hier wiederholt darauf deuten, da mir bisher kein Fall vorgekommen ist, in welchem die angegebene Verlängerung des Hauptdrahtes eine normale Magnetisirung durch den Nebendraht erlaubt hätte. - Gänzlich unabhängig von der Stärke und Richtung der Magnetisirung ist aber die Bildung der elektrischen Figuren auf den Harzslächen. Dieselben sind desto größer und ausgebildeter, einen je stärkeren Nebenstrom man hervorgerusen hat, und ihre Lage gegen den Hauptstrom ist durchaus Man sieht sogleich durch Vergleichung der Tabellen mit dem Schema, Taf. II Fig. 3, dass, ohne eine einzige Ausnahme, die Strahlenfigur, Taf. II Fig. 1, stets an der Spitze des Nebendrahts entsteht, welche dem von der positiven Belegung der Batterie ausgehenden Theile des Hauptdrahtes zunächst liegt, mochte nun der Nebenstrom die Stahlnadel in normalem oder anomalem Sinn magnetisirt haben. Die Spitzen des Nebendrahtes, welche die Figuren erzeugen, standen 6 Fuss von der Batterie, 9 Fuss von der Elektrisirmaschine entsernt, so dass der Einsluss der freien Elektricität des Apparats nicht zugegeben werden kann. Dann aber ist der elektrische Zustand der Spitzen offenbar derselbe, welcher bei Entfernung der Harzplatte den Nebenstrom constituirt, und der Schluss ist unabweisbar, dass die Richtung des Nebenstromes eine unveränderliche und in keiner Beziehung zu der Richtung des durch ihn erzeugten Magne-Welche diese Richtung des Nebenstromes tismus ist. sey, wurde auf folgende directe Weise ausgemacht. Zwei dreizöllige Condensatorplatten wurden durch eine dünne Glimmerplatte getrennt; ich verband das eine Ende des

Nebendrahtes mit der unteren Platte, und näherte das andere Ende der kleinen Kugel, in welche die obere Platte Nachdem die Batterie durch die Hauptspifortsetzte. rale entladen worden war, hob ich die obere Platte ab und prüfte sie an einem Elektrometer. Der Versuch erfordert einige Vorsicht. Steht nämlich das freie Drahtende zu entfernt von der Kugel des Condensators oder derselben zu nah, so wird in dem Zwischenraum gar kein, oder ein sehr heftiger Funke bemerkt; in beiden Fällen findet sich keine Spur von Elektricität im Condensator. Bei gehörig regulirter Entsernung geht ein kleiner bläulicher Funke über, und die abgehobene Collectorplatte ist so stark elektrisch, dass sie auch bei schwacher Ladung der Batterie ein Goldblattelektrometer zur Divergenz von 30° bringt. Ich lud die Batterie mit der Menge 6 positiver oder negativer Elektricität und untersuchte die Elektricitätsart der Collectorplatte. In allen Fällen wurde bei positiver Ladung der Batterie die Platte von dem Ende  $\beta$  des Nebendrahtes negativ geladen, von dem Ende a positiv; bei negativer Ladung hingegen von a negativ, von  $\beta$  positiv. Man sieht, dass die Strahlensigur, Taf. II Fig. 1, stets von der mit negativer Elektricität geladenen Spitze erzeugt wurde, wonach in allen angesührten Versuchen der Weg der beiden Elektricitäten Denkt man sich nämlich den Condensabestimmt ist. tor entfernt und die freien Enden des Nebendrahtes einander nahe gerückt, so entsteht eine Entladung der daselbst angehäuften Elektricitäten, und hierdurch der Nebenstrom, dessen Richtung an der Unterbrechungsstelle gegeben ist, und weiter durch den ganzen Draht verfolgt werden kann. Ein Blick auf Fig. 3 zeigt, dass der Strom im Nebendrahte dieselbe Richtung hat, welche die Entladung im Hauptdrahte verfolgt. Diese Versuche stellen daher den Satz, den ich schon früher angenommen habe, der aber mehrfach in Abrede gestellt worden, unbestreitbar fest, den Satz nämlich:

Der Nebenstrom der elektrischen Batterie hat unter allen Umständen, welche eine verschieden gerichtete Magnetisirung durch denselben bedingen, im Nebendrahte stets dieselbe Richtung, welche der Entladungsstrom im Hauptdrahte hat.

III. Ueber die Principien der elektro-magnetischen Maschinen; von M. H. Jacobi.

(Ein Vortrag, gehalten in der diessjährigen Versammlung britischer Naturforscher zu Glasgow. — Aus dem "Athenaeum," No. 678.)

Ich habe die Ehre, der britischen Versammlung einen Abrifs von den Gesetzen der Wirkung elektro-magnetischer Maschinen vorzulegen, Gesetzen, die uns befähigen, die wichtige Aufgabe von der Anwendung des Elektro-Magnetismus als bewegende Kraft in genauer Weise Seit dem Beginn meiner Arbeiten, die zum Theil eine rein practische Tendenz hatten, nahm ich mir vor, die Lücke, welche noch in unserer Kenntniss vom Elektro - Magnetismus übrig war, so viel wie möglich auszufüllen. Mit Hülfe des Hrn. Lenz verfolgte ich die Arbeiten, die um so schwieriger waren, als sie in der Richtung, die ich einzuschlagen für nöthig hielt, wenig Vorgängerinnen hatten, und wir begannen daher die Gesetze der Elektro-Magnete sorgfältig zu untersuchen. Der Bericht, welcher die Resultate unserer Untersuchungen enthält, wurde im Juni 1838 vor der Petersburger Academie gelesen 1). Ich nehme mir die Freiheit, zuvörderst den Inhalt dieses Berichts hier kurz zu wiederholen.

Das Problem, welches ich zu lösen suchte, kann folgendermaßen aufgestellt werden. Wenn ein Kern von weichem Eisen und eine Volta'sche Batterie von gewisser Obersläche gegeben sind: In wie viel Elemente muß diese Obersläche getheilt werden? wie dick muß der den

<sup>1)</sup> Vergl. Annal. Bd. XXXXVII S. 225 und 401.

Eisenkern umgebende Draht seyn, und endlich, wie viel Windungen muß dieser machen, um den größten Betrag von Magnetismus hervorzubringen? Ich will mich hier nicht darüber auslassen, auf welche Weise wir versuhren oder welchen Grad von Sicherheit die nach unseren Beobachtungen aufgestellten Gesetze besitzen. Ich nehme mir nur die Freiheit die einzelnen Gesetze darzulegen.

1) Die Stärke des in weichem Eisen durch galvanische Ströme erregten Magnetismus ist proportional der Kraft dieser Ströme. 2) Die Dicke des in Gestalt einer Schraube den Eisenstab umgebenden Drahts ist durchaus gleichgültig, vorausgesetzt, dass die Schraube stets eine gleiche Zahl von Gängen habe und der Strom stets von gleicher Stärke sey. Diess Gesetz gilt auch für den Fall, dass, statt der Drähte, Streisen von Kupfer genommen werden. Dessungeachtet muss ich bemerken, dass es, um einen Strom von gleicher Stärke zu erhalten, nöthig ist, einen Volta'schen Apparat von größerer Kraft zu gebrauchen, sobald dünne Drähte, die einen grösseren Widerstand darbieten, angewandt werden. 3) Bleibt der Strom sich gleich, so kann, in der Mehrzahl der practischen Fälle, der Einfluss des Durchmessers der Schraube vernachlässigt werden. 4) Die gesammte Wirkung der elektro-magnetischen Schraube auf den Eisenstab ist gleich der Summe der Wirkungen, die jede Windung einzeln ausübt.

Mit Hülfe dieser Gesetze und der Ohm'schen Formel, deren Wichtigkeit erst neuerlich einige britische Physiker zu würdigen angefangen, haben wir eine Formel aufgestellt, die alle zur Erlangung des Maximums von Magnetismus erforderlichen besonderen Umstände umfast, und in folgender äußerst einfachen Weise ausgedrückt werden kann: das Maximum des Magnetismus wird immer erhalten, wenn der gesammte Widerstand des die Schraube bildenden Leitungsdrahts gleich ist dem gesammten Widerstande der Säule. Bezogen auf

das von Hrn. Faraday entdeckte merkwürdige Gesetz der festen Wirkung des galvanischen Stroms ergiebt sich, dass der Magnetismus des weichen Eisens, dividirt durch den Zinkverbrauch, eine Größe, die wir den öconomischen Effect nennen, in Bezug auf das Maximum dieses Magnetismus eine constante Größe ist oder ein Ausdruck, in den weder die Dicke der Drähte noch die Zahl der aus der gegebenen Gesammtsläche einer Batterie gebildeten Plattenpaare eingeht, sondern nur die Gesammtdicke der Hülle.

Nach Beendigung dieser ersten Untersuchungen und nach Erlangung dieser Resultate, die nicht bloss ihrer Einfachheit, sondern auch ihres practischen Werthes wegen höchst befriedigend sind, gingen wir daran, unsere Untersuchungen auf Eisenstäbe von verschiedenen Dimensionen anzuwenden. Hier fragt es sich, ob Länge oder Dicke des Kerns eine specifische Wirkung ausübe, oder ob der Grad des Magnetismus bloss von der Construction des Schraubendrahts und der Stärke des Stromes abhänge. Die Lösung dieses neuen Problems bietet größere Schwierigkeit dar, als das, dessen vollständige Lösung uns gelang. Wir waren nun gezwungen, Eisenstäbe von verschiedenen Dimensionen, und folglich, nach aller Wahrscheinlichkeit, von verschiedener Beschaffenheit anzuwenden. Aehnliche Bedingungen in Bezug auf die Wirkung der elektro-magnetischen Schraubendrähte zu erhalten, war gleichfalls schwierig; und wir gewahrten bald, dass diese Umstände es unmöglich machten, eine so enge Uebereinstimmung zu erreichen, wie wir bei unseren früheren Beobachtungen erhalten hatten. Wiewohl diese Versuche schon vor zwei Jahren angestellt wurden, so sind doch die Resultate noch nicht veröffentlicht worden, weil wir, mit anderen Arbeiten beschäftigt, noch nicht Zeit genug zu deren Reduction und Anordnung, so wie zu den erforderlichen Berechnungen finden konnten. Dessungeachtet nehme ich mir die

Freiheit, der Section einige Resultate vorzulegen, welche nicht ohne Interesse sind, und mit der Frage über die elektro-magnetischen Maschinen innig zusammenhängen.

Neun Cylinder von weichem Eisen, jeder 8 Zoll lang und von verschiedenem Durchmesser, von drei Zoll bis ein Drittelzoll, unterwarfen wir der Wirkung eines Volta'schen Stroms von immer derselben Stärke, und erhielten dadurch folgende Werthe der magnetischen Kraft:

Durchmesser d. Stäbe. Magnetismus beobachtet. Magnetismus berechnet.

| 3              | Zoll              | 447        | 442 |
|----------------|-------------------|------------|-----|
| $2\frac{1}{3}$ | -                 | <b>378</b> | 376 |
| 2              | -                 | <b>308</b> | 310 |
| 11/2           | •                 | 246        | 244 |
| 1              | ·<br><del>-</del> | 175        | 178 |
| 5              | •                 | 158        | 156 |
| 5<br>2<br>3    | •                 | 142        | 135 |
| 1 2            | -                 | 112        | 113 |
| 1 3            | -                 | 87         | 91. |

Die Rechnung wurde gemacht nach der folgenden Formel:

$$m = 131,75 d + 46,75$$
,

in welcher die Constanten nach der Methode der kleinsten Quadrate bestimmt wurden.

Die Unterschiede zwischen Rechnung und Beobachtung sind nicht so groß, daß sie nicht den unvermeidlichen Beobachtungssehlern, den Verschiedenheiten in der Beschassenheit des Eisens u. s. w. zugeschrieben werden könnten. Eine ähnliche Uebereinstimmung sand sich bei andern Beobachtungen, die wir in dem "Report « selbst beschreiben werden. Ich glaube daher, wir können das folgende Gesetz annehmen:

Wenn Eisenstäbe von gleicher Länge dem Einfluss eines Stroms von gleicher Kraft ausgesetzt werden, so ist der Betrag des Magnetismus, den sie annehmen, proportional ihrem Durchmesser.

Ich muss bemerken, dass die Constante, welche wir in der Formel hinzugefügt haben, von dem magnetischen Einsluss des Schraubendrahts abhängt und von dem eingeschlossenen Eisenkern unabhängig ist. Die practischen Folgerungen, die sich aus diesem merkwürdigen Gesetz ziehen lassen, sind von bedeutender Wichtigkeit. Von diesen will ich jedoch für jetzt nur einer erwähnen.

Nachdem gefunden worden, dass der Betrag des Magnetismus proportional ist der Oberstäche des weichen Eisens, wurde ermittelt, dass bei der Construction elektromagnetischer Maschinen, kleine Stäbe oder vielmehr, in Gemäsheit meiner eignen Versuche vom J. 1837 (Taylor's Scientisic Memoirs, Vol. II), hohle Stäbe vortheilhaster seyen als größere und solide. Ich kann hier die Versuche des Pros. Barlow nicht mit Stillschweigen übergehen, die, wie bekannt, schon vor langer Zeit bewiesen haben, dass die Einwirkung des Erdmagnetismus auf weiches Eisen nur von der Oberstäche, und sast gar nicht von der Dicke abhängt.

Um für Elektro-Magnete von verschiedener Länge das Gesetz zu ermitteln, unternahmen wir, Hr. Lenz und ich, sehr viele und mühsame Beobachtungen; sie wurden sogar auf Stäbe von 13 Fuss Länge ausgedehnt, und dabei zugleich die Bestimmung der besonderen Vertheilung des Magnetismus in den Stäben in Betracht ge-Von diesen Beobachtungen will ich nur diejenigen anführen, die auf die elektro-magnetischen Maschinen am meisten anwendbar zu seyn scheinen, und eben so einfache als unerwartete Resultate geliefert ha-Die folgende Tasel enthält die Resultate einiger Beobachtungen mit Stäben von gleichem Durchmesser, aber verschiedener Länge, unter dem Einsluss eines Stroms von gleicher Stärke, der sie in Schraubendrähten umkreiste. Bezeichnet M den Magnetismus der Enden und n die Zahl der Windungen des Drahts, so haben wir:

$$\frac{M}{n}=x$$

eine Formel, nach welcher wir die Zahlen in der dritten Spalte berechnen können. Die Zahlen der vierten Spalte sind abgeleitet aus einer Reihe anderer Beobachtungen, gemacht mit demselben Draht von 960 Windungen, die indess nicht die ganze Länge der Stäbe bedeckten, sondern nur die Enden derselben und daselbst eine Strecke von etwa zwei Zoll Länge einnahmen. Da die Schraubendrähte bei allen Beobachtungen immer dieselben waren, so brauchte man nur den Magnetismus der Enden durch 960 zu dividiren, um die Zahlen dieser Spalte zu sinden.

Versuche über den Magnetismus von Stäben ungleicher Länge.

| Länge der<br>Stäbe.    | Anzahl der<br>Windungen. | Mittlerer VVerth <i>Einer</i> VVindung,<br>wenn der Draht bedeckt |       |  |
|------------------------|--------------------------|---|-------|--|
| Stabe.                 |                          | die ganze Länge   blos die En                                     |       |  |
| 3 Fuss                 | 946                      | 7,334   | 7,560 |  |
| 2,5 -                  | 789                      | 6,993   | 7,264 |  |
| <b>2</b> ,5 - <b>2</b> | 634                      | 7,402   | 6,871 |  |
| 1,5                    | 474                      | 7,880   | 7,491 |  |
| 1                      | 315                      | 7,847   | 7,573 |  |
| 0,5                    | 163                      | 7,766   | 7,691 |  |
|                        | N.                       | littel 7,537  | 7,408 |  |

Aus diesen Zahlen ist ersichtlich, dass der Einsluss Einer Windung des Schraubendrahts beinahe gleich ist für alle Stäbe, und dass ihre Länge keinen specifischen Einsluss ausübt. Nur im Verhältniss zur Zahl der Windungen und zur Stärke des Stroms können die Stäbe einen größeren oder geringeren Betrag an Magnetismus erlangen. Kleine Stäbe scheinen sogar einen geringen Vorzug vor großen zu haben, da sich durch die Versuche ergiebt, dass die Kraft von dreifüsigen Stäben sich zu

der von halbfüsigen verhält wie 73 zu 77. Es findet sich auch ein Gewinn im Verhältnis von 75 zu 74, wenn man die ganze Länge der Stäbe bedeckt, statt bloss die Enden mit derselben Zahl von Windungen zu umgeben. Die Unterschiede zwischen den Beobachtungen und den einsachen Gesetzen sind, wie man sieht, für practische Zwecke ganz unbedeutend, und werden hoffentlich mit der Zeit ganz verschwinden, bei einer vollständigen Integration, welche die Gesammtlänge der Stäbe umfast, und auf die Wirkung eines Elements des Stroms gegründet ist.

Ich will nun zum eigentlichen Gegenstand meiner Mittheilung übergehen. Im März 1839 übergaben Hr. Lenz und ich der Petersburger Academie einen Bericht, den ich nun der Gesellschaft vorlegen will. Er enthält die Resultate von Versuchen, die uns befähigten das merkwürdige Gesetz aufzustellen, dass die Anziehung der Elektromagnete proportional ist dem Quadrat der Stärke des galvanischen Stroms, dessen Einfluss die Eisenstücke unterworsen werden. Diess Gesetz ist für die Praxis von höchster Wichtigkeit, da es der ganzen Theorie der elektro-magnetischen Maschinen als Basis dient.

iC

Ehe ich weiter gehe, sey es mir erlaubt einige Bemerkungen zu machen in Betreff eines Instruments, welches ich zu Anfange dieses Jahres der Academie der Wissenschaften vorlegte. Es bezweckt eine Regulirung des galvanischen Stroms, und ist für manche Untersuchungen dieser Art von großem Werth. Während meines Aufenthalts in London zeigte mir Prof. Wheatstone ein Instrument, welches genau auf denselben Grundsätzen wie das meine beruhte, mit sehr unbedeutenden Abänderungen und Abweichungen. Nun ist es ganz unmöglich, daß dieser ausgezeichnete Physiker irgend Kunde von meinem Instrument gehabt haben sollte; allein, da wahrscheinlich die Anwendung desselben sehr ausgedehnt werden wird, so muß ich hinzufügen, daß wäh-

rend ich dies Instrument nur zur Regulirung der Stärke elektrischer Ströme angewandt habe, er darauf eine neue Methode begründet hat zur Messung dieser Ströme und zur Bestimmung der verschiedenen Elemente oder Constanten, welche in die analytischen Ausdrücke eingehen und die Wirkung einer galvanischen Combination bedingen. Vorzüglich ist es die Messung der elektro-motorischen Kraft, auf welche Hr. Wheatstone durch diese Mittel seine Ausmerksamkeit gelenkt hat; und er hat mir in seinen noch nicht veröffentlichten Papieren sehr werthvolle, nach dieser Methode erhaltene Resultate gezeigt.

Im Fortgange dieser rein theoretischen Untersuchungen musste ich wohl direct auf die Frage über die practische Anwendung des Elektromagnetismus eingehen. Unglücklicherweise kann ich hier weder von den Versuchen, die ich in einem sehr großen Maasstabe anstellte, noch von den Maschinen und verschiedenartigen Apparaten, die ich construirte, die Details angeben. Nothwendigkeit, die Thatsachen oder tangibeln Resultate zu vermehren, - eine um so dringendere Nothwendigkeit als die practischen Anwendungen dieser Kraft so sehr rasch sich vermehrten, - diese Nothwendigkeit, sage ich, hat mir nicht Zeit oder Musse genug zur Ausarbeitung und Anordnung derselben verstattet. Ich kann hier nur meine Bereitwilligkeit ausdrücken, jeden gewünschten Aufschluss über die Details zu geben. sonders erwähnen will ich jedoch hier der genügenden Resultate von den im letzten Jahre gemachten Versuchen mit einem Boote von 28 Fuss Länge 7½ Fuss Breite und 23 Fuss Tiese im Wasser, welches 14 Personen trug, und auf der Newa mit einer Geschwindigkeit von 24 engl. Meilen in der Stunde fortgetrieben wurde. Die Maschine, welche einen sehr kleinen Raum einnahm, wurde in Bewegung gesetzt durch eine Batterie von 64 Plattenpaaren, Zink und Platin, jede Platte von 36 Quadratzoll Obersläche, und geladen nach Angabe des Hrn.

Grove mit Salpetersäure und Schwefelsäure 1). Obwohl diese Resultate vielleicht nicht die übertriebenen Erwartungen einiger Personen befriedigen mögen, so muss doch daran erinnert werden, dass im ersten Jahre, nämlich 1838, als ich dieses Boot durch dieselbe Maschine und eine mit Kupfervitriollösung geladene Batterie von 320 Plattenpaaren, jede Platte von 36 Quadratzoll, bewegte, nur die Hälfte dieser Geschwindigkeit erreicht wurde. Diese ungeheure Batterie nahm einen bedeutenden Raum ein, und die Handhabung derselben war äußerst beschwerlich. Richtige Veränderungen in der Vertheilung der Stäbe, in der Einrichtung des Commutators und zuletzt in den Principien der Volta'schen Batterie sührten zu dem ersolgreichen Resultat des folgenden Jahres 1839. wir auf der Newa mehr als einmal, den ganzen Tag über, theils mit, theils gegen den Strom, mit einer Gesellschaft /e von 12 bis 14 Personen, und mit einer Geschwindigkeit |e nicht geringer als die des ersten Dampsboots. glaube ich, kann nicht von einer mechanischen Krast erwartet werden, deren Daseyn erst seit 1834 bekannt ist, als ich die ersten Versuche in Königsberg machte, und es mir gelang durch eben diese elektro-magnetische Krast ein Gewicht von etwa zwanzig Unzen zu heben.

Bei dieser Gelegenheit muß ich frei und ohne Rückhalt bekennen, daß bisher die Construction elektro-magnetischer Maschinen größtentheils nach bloßem Herumtappen geschah; daß selbst die Maschinen, welche in Bezug auf die statischen Effecte der Elektro-Magnete nach den aufgestellten unbestreitbaren Gesetzen construirt waren, unwirksam befunden wurden, sobald man ihnen Bewegung ertheilte. Immer gewohnt einen gerechtfertigten Gang zu gehen, konnten die unregelmäßigen Versuche, welche überall, ohne wissenschaftliche Begründung, unternommen wurden, mir nur Bedauern einflößen, und mich veranlassen, alle meine Kräfte auf die klare Ermittlung der Gesetze dieser merkwürdigen Maschinen

<sup>1)</sup> Ihre Krast war gleich 3 bis 1 Pserdekrast.

zu richten. Ich gebe hier diese Gesetze in Formeln, welche mir scheinen sich selbst zu empfehlen sowohl durch deren Einsachheit, als durch die natürliche Weise, wie sie sich entwickeln.

Bezeichne R die sämmtlichen mechanischen Widerstände, welche auf die Maschine einwirken, und o die gleichförmige Geschwindigkeit, mit welcher sie sich bewegt, so haben wir für die Krast oder den mechanischen Effect den Ausdruck:

$$T = R v$$
.

Es sey nun n die Zahl der Umgänge des Schraubendrahts, welcher die Stäbe umgiebt, z die Zahl der Platten der Batterie, B der gesammte Widerstand der galvanischen Kette, E die elektro-motorische Kraft, und k ein Coëfficient, welcher von der Anordnung der Stäbe, dem Abstande der Pole und der Beschäffenheit des Eisens abhängt; dann haben wir für das Maximum des mechanischen Effects, welches erreicht wird, den Ausdruck:

$$I. \quad T = \frac{z^2 E^2}{4Bk},$$

für die Geschwindigkeit, welche diesem Maximum entspricht:

II. 
$$o = \frac{B}{kn^2}$$

sür den Widerstand, der auf die Maschine einwirkt:

III. 
$$R = \frac{n^2 z^2 E^2}{4 B^2}$$
,

und eudlich für den ökonomischen Effect, d. h. für den Nutzeffect dividirt durch den Zinkverbrauch in einer gegebenen Zeit:

$$\text{iv. } O = \frac{E}{2k}.$$

Diese Formeln können in Worten so ausgedrückt werden:

I. Das Maximum des mechanischen Effects, wel-

ches mit einer Maschine erhalten werden kann, ist proportional dem Quadrat der Zahl von Volta'schen Elementen, multiplicirt mit dem Quadrat der elektro-motorischen Kraft und dividirt durch den gesammten Widerstand der Volta'schen Kette. Ueberdiess tritt in die Formel ein Factor, mit k bezeichnet, der abhängt von der Beschaffenheit des Eisens, von der Form und Anordnung der Stäbe, und dem Abstande ihrer Enden. Mit Bezug auf einige andere Untersuchungen, die ich mit Volta'schen Combinationen unter ähnlichen Umständen angestellt habe, geht hieraus hervor, dass, bei gleichem Widerstande, der Gebrauch von Platin und Zink einen zwei oder drei Mal größeren Effect hervorbringt als der Gebrauch von Kupfer und Zink.

II. Weder die Zahl der Windungen des die Stäbe umgebenden Drahts, noch der Durchmesser oder die Länge der Stäbe selbst hat irgend einen Einsluss auf das Maximum der Kraft. Es folgt daraus also, dass weder durch Vergrößerung der Länge oder des Durchmessers der Stäbe noch durch Anwendung einer größeren Drahtmenge die Kraft erhöht werden kann. Es findet jedoch die Merkwürdigkeit dabei statt, dass die Anzahl der Windungen bloss deshalb aus der Formel verschwindet, weil die Kraft der Maschine im geraden Verhältniss, und die Geschwindigkeit im umgekehrten Verhältniss des Quadrates dieser Anzahl steht. Die Anzahl der Windungen, die Dimensionen der Stäbe und die übrigen Bestandtheile der elektro-magnetischen Maschine müssen demnach betrachtet werden als von gleichem Range mit den gewöhnlichen Mechanismen, welche zur Uebertragung oder Fortführung der Geschwindigkeit dienen, ohne die Totalarbeit zu erhöhen. So wäre es möglich, statt des gewöhnlichen Räderwerks; Stäbe von größerer oder geringerer Länge, oder eine größere oder geringere Drahtmenge anzuwenden, um zwischen der Kraft und der Geschwinschwindigkeit die Beziehung herzustellen, welche die Anwendungen auf Fabrikprocesse erfordern mögen.

- III. Die mittlere Anziehung von Magnetstäben oder der Druck, den die Maschine ausüben kann, ist proportional dem Quadrat des Stroms. Dieser Druck wird vom Galvanometer angezeigt, welches in dieser Weise die Function des Manometers der Dampsmaschinen verrichtet.
- IV. Der ökonomische Effect, d. h. die Totalarbeit, dividirt durch den Zinkverbrauch, ist eine constante Größe, welche am einfachsten durch die Relation zwischen der elektro-motorischen Krast und dem zuvor erwähnten Factor k ausgedrückt wird, Ich wiederhole hier, was ich anderswo gesagt, dass bei Anwendung von Platin statt Kupfer die theoretischen Ausgaben nahe im Verhältniss 23 zu 14 verringert werden.
- V. Der Zinkverbrauch, welcher stattfindet, wenn die Maschine in Ruhe ist und gar nicht arbeitet, ist das Doppelte von dem, welcher stattfindet, wenn sie das Maximum ihrer Arbeit hervorbringt.

Ich halte es nicht für sehr schwierig die Leistung eines Pfundes Zink, bei seiner Umwandlung in Sulfat, mit Genauigkeit zu bestimmen, in derselben Weise wie bei der Dampfmaschine die Leistung eines Bushels Steinkohle als Maass zur Schätzung des Esfectes verschiedener Combinationen dient. Der fernere Nutzen und Gebrauch der elektro - magnetischen Maschinen scheint mir ganz sicher zu seyn, besonders da das blosse Probiren und die vagen Ideen, welche bisher bei der Construction dieser Maschinen vorwalteten, nun endlich zu genauen und bestimmten Gesetzen geführt haben, die den allgemeinen Gesetzen gemäß sind, welche die Natur streng zu besolgen gewohnt ist, sobald es sich um Effecte und deren Ursachen handelt.

## Nachtrag 1).

In meinem » Mémoire sur l'application de l'Electromagnétisme etc. (1835) « hatte ich zuerst wahrgenommen, dass die gleichförmige Geschwindigkeit, welche diese Maschinen erlangen, größtentheils den magneto-elektrischen Strömen zuzuschreiben sey, welche durch die Bewegung selbst, im entgegengesetzten Sinne der ursprünglichen galvanischen Ströme hervorgerufen werden. Diese magneto-elektrischen Gegenströme schwächen zwar den Magnetismus, reagiren aber zugleich auf die elektrolytische Thätigkeit der Batterie, so dass während des Ganges der Maschine ein geringerer Zinkverbrauch stattfindet als während der Bewegung. Diese Phänomene, obgleich sie zuerst sehr auffallend erscheinen, sind indess die Ursache, dass diese Maschinen eben so einfachen und definitiven Gesetzen unterworfen sind, als alle andere durch die gewöhnlichen Triebkräfte activirten. große Menge von Beobachtungen, welche ich über die mechanische Arbeit einer elektro-magnetischen Maschine unter steter Berücksichtigung der Stromstärke angestellt hatte, welche letztere durch eine Tangentenbussole gemessen wurde, boten mir anfänglich nur, ein kaum zu entwirrendes Labyrinth dar. Man weiss, dass bei jeder Maschine, zwischen der Kraft und der Geschwindigkeit, ein gewisses Verhältnis stattfindet, welches dem Maximo der Arbeit entspricht. Dieses findet auch bei den elektro-magnetischen Maschinen statt, und es sind gerade diese Maxima, bei denen diese Gesetzmässigkeit am entschiedensten hervortritt.

Es sey F und F' die Stärke des Stromes respective bei der Ruhe und bei der Bewegung, G der Gegenstrom, so hat mam:

I. 
$$F-G=F'$$
.

Nach den theils von uns, theils von Andern angestell1) Mitgetheilt vom Hrn. Prof. Jacobi.

ten Versuchen verhält sich die elektro-motorische Kraft der magneto-elektrischen Ströme, also auch dieser Gegenströme, wie die magnetische Intensität der Eisenstangen, wie die Anzahl der Windungen und wie die Geschwindigkeit des Systems, welcher die Anzahl der Impulse proportional ist, die in einer gegebenen Zeit statt haben. Ist daher nach der obigen Bezeichnung die magnetische Intensität M' = n F', so hat man hier die Stärke des Gegenstromes:

II. 
$$G = \frac{k M' \circ n}{B} = \frac{k F' \circ n^2}{B}$$

und für die Stärke des Stromes, welcher während der Bewegung stattfindet:

III. 
$$F'=F-G=\frac{BF}{kn^2 v+B}=\frac{zE}{kn^2 v+B'}$$

indem:

$$F = \frac{zE}{B}.$$

Die magnetische Intensität während der Bewegung ist daher:

IV. 
$$M'=nF'=\frac{nzE}{kn^2v+B}$$
.

Wenn die Maschine sich mit gleichförmiger Geschwindigkeit bewegt, so muß die Summe sämmtlicher Widerstände, also z. B.:

der Widerstand der Luft, Reibung u. s, w., gleich seyn der Summe sämmtlicher activen Kräfte. Letztere sind hier die mittleren magnetischen Anziehungen und Abstossungen, welche sich wie die Producte aus den magnetischen Intensitäten des festen und des beweglichen Systems verhalten. Diese Intensitäten sind bei meinen Maschinen gewöhnlich gleich, da der Strom die Drähte des festen und beweglichen Systems hinter einander durchläuft und alle Stangen eine gleiche Anzahl Windungen haben. Wir haben also M'M'=M'2=R.

Die Totalarbeit T ist das Product aus dem Widerstande in die Geschwindigkeit, oder:

$$V. \quad T = \sigma R = \sigma M'^2,$$

oder mit Rücksicht auf die Formel IV:

VI. 
$$T = \frac{nzE\sqrt{R} - BR}{kn^2} = \frac{\sigma n^2 z^2 E^2}{(kn^2 \sigma + B)^2}$$
.

Hieraus findet man nun die oben angegebenen Formeln, wenn man die Werthe von R und  $\rho$  sucht, welche dem Maximo der Arbeit oder dem  $T_m$  entsprechen.

Es ist hinzuzufügen, dass diese Formeln modificirt werden durch den Umstand, dass das Eisen seine magnetische Intensität nicht instantan erlangen kann, und dass es dazu einer gewissen Zeit bedarf, die von der Stärke dieser Intensität, und besonders von der Qualität des Eisens abhängt. Diese Umstände theoretisch in Rechnung bringen zu können, ist aber vorläufig keine Aussicht vorhanden.

Berlin, den 11. November 1840.

H. W. Jacobi.

IV. Vermischte Nachrichten von neuen elektromagnetischen Vorrichtungen und Beobachtungen aus dem Gebiete des Galvanismus.

(Briefliche Mittheilung von Dr. F. Mohr in Coblenz.)

- Fast in jedem der letzten Jahre wurde die Wissenschaft von England aus mit einer neuen elektrischen Batterie beschenkt. Die letzte ist bekanntlich jene aus Gusseisen und Zink. Eine solche Batterie aus 8 Elementen sah ich, bei meiner neulichen Anwesenheit in England, in der Victoria-Gallerie zu Manchester, wo der bekannte Entdecker der Elektromagnete, Hr. Sturgeon, Vorlesungen hält. Sie bestand aus acht gusseisernen cylindri-

schen Gefäsen von etwa 10 Zoll Höhe und 3 Zoll Durchmesser; durch einen dicken kupfernen Draht ist dieser Topf mit einem gegossenen Cylinder aus Zink fest und unbeweglich durch Löthung verbunden. Wegen der bedeutenden Schwere des gusseisernen Topfes schwebt der Zink in freier Luft, ohne dass das Ganze umfällt, und man hat bei der Zusammenstellung der Säule nur die Sorge zu tragen, dass die Zinkcylinder die Wände des gusseisernen Gefässes nicht berühren. Es ist alsdann keine Trennung durch Pappe oder Holz nöthig. quem ist es jedenfalls, den Zinkcylinder in einen gedrehten hölzernen Ring zu stecken, wodurch sowohl die Berührung des Bodens als der Wände vermieden wird. Das Zink ist amalgamirt, und die Säure ist Schwefelsäure mit dem Sfachen Gewichte Wasser verdünnt. Säure ist freilich so stark, dass sie selbst das amalgamirte Zink chemisch angreift, und dadurch eine bedeutende Entwicklung von Wasserstoffgas hervorbringt. Hr. Sturgeon bedeckt deshalb den ganzen Apparat mit einem Kasten und führt das Gas nach außen durch eine Röhre ab. Die Wirkung dieser Säule war sehr befriedigend. Ein 6 bis 8 Zoll langer, ziemlich dicker Platindraht wurde hestig glübend, und schmolz zuweilen ab; die Wasserzersetzung betrug 4 bis 5 Kubikzoll in der Minute. Obschon die Säule nicht constant ist, so hält sie doch länger an, als eine gemeine Säule aus Kupfer und Spencer glaubt bemerkt zu haben, dass diese Säule am stärksten wirkt, wenn sie mit Rost bedeckt ist, ohne welchen Umstand sie in der That schwach wäre. Hr. Sturgeon hat hierüber nichts bestimmtes geäußert.

Am meisten findet man überall Daniell's constante Batterie in Gunst stehen, weil sie lange gleichmäßig wirkt und keine Gase entwickelt. Grove's Batterie, obschon sie im kleinsten Raum die wirksamste ist, wird dennoch von Vielen hintenangesetzt. Ihre Wirkung ist mit einer sehr starken und unangenehmen Gasentwicklung verbunden, und dauert nie sehr lange, weil concentrirte Salpetersäure dabei wirksam seyn mus, während Daniell's Batterie bis zum Niederschlagen alles Kupfers wirksam bleibt. Die Grove'sche Batterie soll auch häusig die Unannehmlichkeit der Endosmose zeigen, dass nämlich die Flüssigkeit innerhalb einer Zelle steigt und außerhalb sinkt.

Ausserdem ist die Anschaffung der Grove'schen Batterie ungleich kostbarer, nachdem Spencer gezeigt hat, wie man eine Daniell'sche Batterie ohne alles metallisches Kupfer construiren kann. Dieses ist eine der schönsten und nützlichsten Einrichtungen, verbunden mit großer Wohlfeilheit. Spencer nimmt das Blei aus chinesischen Theekisten oder anderes dünnes Tabacksblei und faltet es sternförmig, so dass, wenn es aufrecht steht, es einen gerippten Cylinder vorstellt, im Querschnitt etwa wie Fig. 4 Taf. II. Diese Gestalt bietet im selben Raume die doppelte Obersläche des negativen Metalles dar. Dieser Bleicylinder wird in ein gläsernes oder porcellanes Gefäss gestellt, in ihn selbst der Thoncylinder und in diesen das Zink des folgenden Elementes, und so die Der Bleicylinder steht in schwefelsaurer Kupferoxydlösung, und überzieht sich deshalb bei der galvanischen Schliessung der Kette schnell mit Kupfer, so dass er nach einigem Gebrauche eine eben so große und gestaltete Kupferplatte darstellt, und deren Stelle auch beständig vertreten kann. Es ist bekannt, dass die Platten in der constanten Batterie beständig an Dicke wachsen, und dadurch zuletzt unbequem werden können. bat hier denselben Verbrauch an Kupfervitriol wie bei der bekannten Batterie von Daniell; allein keine Anschaffung von metallischem Kupfer, welches allmälig durch den Gebrauch gebildet wird.

Was nun die porösen Zwischenwände betrifft, so sind diese zwar ein unentbehrlicher, aber auch sehr un

angenehmer Bestandtheil der constanten Batterie. Bei Grove's Säule kann man nur gebrannte Thoncylinder gebrauchen, dagegen bei Daniell's Batterie verschiedene Substanzen. Die von Daniell vorgeschlagenen Ochsengurgeln sind allgemein perhorrescirt worden, und in der That auch sehr widerlich bei der Behandlung. Blasen und Därme wirken am vollkommensten chemisch trennend; sie sind fast gar nicht im Gebrauch wegen ihrer Zerstörbarkeit. Thönerne Cylinder haben: fast immer den Fehler, dass sie filtriren, und dass, wenn Kupfervitriol zum Zink gelangt, dieses Metall auf eine schädliche Weise beschmutzt und zerstört wird. Spencer hat Cylinder von dickem braunen Packpapier in Anwendung gebracht, welche eben so wohlseil, dauerhast und leicht darzustellen seyn sollen. Man verschaffe sich einen hölzernen Cylinder von der Dicke der darzustellenden Zelle, und ein dünnes Stück Holz von demselben Durchmesser, äußerlich mit einer eingedrehten Rinne ver-Nun schneide man das passende Stück Papier ab, wickle es um den Cylinder und Boden herum, verkitte die überragenden Enden mit Siegellack, welches durch Darauflegen eines heißen Eisens noch einmal in der ganzen Länge zum Schmelzen gebracht wird, und befestige den hölzernen Boden durch Umschnüren gewöhnlichen Bindfadens. Wenn das dazu verwendete Papier die passende Dicke, Stärke und Dichtheit besitzt, so stehen diese Cylinder ganz aufrecht, wenn sie mit Flüssigkeit gefüllt sind, und halten mehrere Jahre lang aus. Als innere Flüssigkeit wendet Spencer eine Lösung von Zinkvitriol oder Glaubersalz an. Kochsalz ist bekanntlich auch gut.

Die Batterie von Smee, worin Silber mit darauf galvanisch abgesetztem Platin an der Stelle der reinen Platinplatte in der Grove'schen Zusammenstellung angewendet wird, hat keinen Beifall gefunden. Das Platin haftet nur im pulvrigen Zustande darauf, und das Silber wird immer von der Salpetersäure angegriffen. Es ist eine fehlgeschlagene Oeconomie.

Spencer hat noch eine sehr schöne Methode entdeckt, den galvanischen Kupferniederschlag auf Substanzen aller Art absetzen zu lassen. Es handelt sich bekanntlich nur darum, die Obersläche dieser Körper in einen Leiter zu verwandeln, ohne dass dieselbe in der Form eine Veränderung erleidet.

Der Graphitüberzug ist nicht überall gut anzubringen. Spencer befeuchtet die zu copirenden Objecte, wie Holzschnitte, Pasten, Gypsabgüsse, Thonwaaren, mit einer Auflösung von salpetersaurem Silber und hängt sie in einer Glasglocke über eine Schale auf, worin sich eine Auflösung von Phosphor in Aether oder Terpenthinöl befindet. Diese Schale wird in etwas warmen Sand gesetzt. Durch die Dämpfe dieser Flüssigkeit wird das Silbersalz reducirt, und es überzieht sich die Oberfläche mit einer Lage metallischen Silbers, auf welche sich das Kupfer eben so gut galvanisch absetzt, wie auf reines Kupfer oder Silber. Diese Operation kann in wenigen Minuten mit bestimmtem Erfolge ausgeführt werden. Eine Lösung von Goldchlorid soll auch anwendbar seyn, eben so, zum Reduciren, schwesligsaures Gas.

In der Victoria-Gallerie zu Manchester sahen wir noch zwei höchst merkwürdige Elektromagnete von ganz neuer Gestalt. Der Erfinder derselben ist Hr. J. B. Joule, zu Salford, bei Manchester. Man denke sich einen massiven Cylinder von etwa  $2\frac{1}{2}$  Zoll Dicke und 8 bis 10 Zoll Länge. Durch denselben wird in der Axe ein Loch von  $\frac{3}{4}$  Zoll Weite gebohrt, und nun ein Sägeschnitt dicht am Rande der Bohrung, der Länge nach, durchgeführt, so dass dieselbe in ihrer ganzen Länge einen etwa  $\frac{1}{2}$  Zoll weiten Spalt darbietet. Diese beiden Stücke bilden, wenn ihre Schnittslächen gehörig geebnet und geschliffen sind, den Elektromagneten sammt seinem Anker (Fig. 5 Taf. II).

Jedes derselben ist mit drei eingeschraubten Haken versehen, wodurch man diesen langen und dicken Elektromagneten horizontal aufhängen, und an dem Anker einen horizontalen Zug hervorbringen kann. Die 2 Lin. dicken kupfernen Leitungsdrähte sind der Länge nach über den Elektromagneten und durch die in ihm befindliche Rinne gewickelt. Die Anzahl der Windungen ist durch den engen Raum im Innern des Elektromagneten beschränkt, weil sie wegen des Ankers nicht darüber hervorragen dürfen.

Ich schätze das Gewicht dieses Elektromagneten, aus dem Gedächtnisse, auf 12 bis 14 Pfund, und er trug, nach Angabe des Hrn. Sturgeon, mit der oben beschriebenen Zinkeisen-Batterie erregt, 20 Centner. Es ist einleuchtend, dass der erregende Draht wegen seiner grofsen Nähe an dem Anker auch auf diesen kräftig erregend wirken muss, und man kann sich den ganzen Apparat als eine Menge kleiner neben einander geordneter Elektromagnete versinnlichen. Ein anderer, nach demselben Principe construirter Elektromagnet war noch merkwürdiger, indem dabei nur eine einzige Drahtwindung angebracht war.

Die Länge des Cylinders und des Ankers betrug 2 Fuss, die Füsse des Huseisens waren also auch 2 Fuss lang, ferner ½ Zoll breit, mit kaum ½ Zoll Zwischenraum. 12 Haken waren am Huseisen, welches freilich nur auf der Stirne diese Form zeigte, und eben so viele am Anker angebracht, um die horizontale Aushängung und Belastung zu effectuiren. Ein fünf Lin. dicker Kupferdraht war zuerst ausserhalb am Cylinder, dann zurück durch seine Mitte, und nun nochmals auf der andern Seite ausserhalb geführt. Von unten gesehen und im Querschnitt erblickt man diesen Elektromagnet in Fig. 6 und 7 Tas. II abgebildet.

Das Gewicht des Elektromagnet, ohne den Kupferdraht betrug 6 Pfund 11 Unzen, der Anker wog 3 Pfund 7 Unzen, die Berührungssläche zwischen Anker und Elektromagnet 10½ Quadratzoll, und die Tragekraft mit der eben genannten Batterie 12 Centner. Diese Wirkung ist bei der geringen Masse des Eisens und einer einzigen Drahtwindung höchst überraschend.

Coblenz, den 1. Nov. 1840.

## Zusatz.

Zur Vervollständigung obiger Briefnachrichten möge noch Folgendes hinzugefügt seyn.

Nach eigener Angabe des Hrn. Joule (Annal. of Electricity, Vol. V p. 187) ist der Eisencylinder, welcher den in Fig. 5 Taf. II abgebildeten Elektromagneten bildet, 8 Zoll engl. lang, und längs seiner Axe mit einem Loch von 1,0 Zoll Durchmesser versehen. parallel der Axe, so weit abgeschnitten, dass die Pole 1 Zoll von einander stehen, und darauf auf der Schnittfläche wohl geebnet. Dann ist ein anderes Stück weiches Eisen, von gleicher Länge mit dem Cylinder, auf der einen Seite eben geschliffen, daran gelegt, und nun das Ganze von außen abgedreht. Die Umwindung besteht aus vier mit Seide besponnenen Kupferdrähten von TT Zoll Durchmessser und 23 Fuss Länge, die, neben einander gelegt, mit Calico umwickelt sind. Hr. J. wählt vier Drähte statt eines einzigen von vierfachem Querschnitt, weil er gesunden haben will, dass sie einen stärkeren Magnetismus erregen, als ein solcher. Das Gewicht des (Magnet und Anker?) beträgt 15 Psund. Das Maximum der Tragkraft, gemessen mit einer Hebelvorrichtung, ergab sich zu 2030 Pfund, und zwar mittelst des Stroms einer Zink-Eisenkette, der, seiner Angabe nach, 324 Gran Wasser in einer Stunde zerlegt haben würde.

Später (Ann. of Electr. Vol. V p. 471), als Hr. J., statt der angegebenen Umwindung eine andere, bestehend aus 21 Kupferdrähten von  $\frac{1}{25}$  Zoll Durchmesser und

23 Fuss Länge, neben einander gelegt, anwandte, und durch sie den Strom einer größeren Kette leitete (Zink und gusseiserne Cylinder, 16 Paar, jeder Cylinder von 1 Quadratsus Fläche, und Schweselsäure als Flüssigkeit) stieg das Maximum der Tragkraft auf 2775 Psund, wiewohl der ganze Apparat (Magnet, Anker, Umwindung) nur 26 Pfund wog.

Hr. J. hat versucht, das erstgenannte Maximum dieses Magneten zu vergleichen mit dem Maximum der Tragkräfte von vier anderen, gewöhnlich geformten Elektromagneten (deren kleinster aus einem halbkreisförmig gebogenen Eisendraht von 0,25 Zoll Länge und 0,04 Zoll Dicke gebildet war) und dabei gefunden, dass die specisische Tragkraft, d. h. die absolute, dividirt durch die Fläche der Pole, keineswegs bei dem großen Magneten am stärksten war '). Er theilt darüber Zahlen mit, die indes, wegen Ungleicheit der Elemente (Stromstärke, Drahtlänge, Zahl der Windungen etc.) nicht vergleichbar sind.

Was den in Fig. 6 Taf. II abgebildeten Magneten betrifft, so werden die Dimensionen desselben von Hrn. J. nahezu, so angegeben, wie es von Hrn. Dr. Mohr geschehen ist. Von der Tragkraft heißt es indeß, daß sie, als der Strom, statt durch Einen Kupferdraht von 3 Zoll Durchmesser, durch 60 eben so lange Drähte von 13 Zoll Durchmesser geleitet worden, von 1350 auf 1856 Pfund gestiegen sey. Die specifische Tragkraft dieses Magneten war auch kleiner als die des anderen, wie es auch nicht anders seyn konnte. Der Strom war der der erwähnten Zink-Eisenkette von 16 Elementen, combinirt zu zwei.

Anlangend Herrn A. Smee, so ist seine Batterie (» chemico mechanical « Battery etc.) das Resultat einer

<sup>1)</sup> VVas auch mit den genaueren Bestimmungen des Hrn. Prof. Jacobi (S. 361 dieses Hests) übereinkommt; abgesehen davon, dass die Tragkraft nicht dem Querschnitt, sondern dem Durchmesser eines Stabes proportional ist.

Reihe von Versuchen (beschrieben in den Phil. Mag. Vol. XVI p. 315), durch welche er den (aber keineswegs, wie Hr. S. glaubt, bisher unbekannten) Einsluss der Oberslächen - Beschaffenheit der Platten nachzuweisen sich bemüht. Die Beobachtung, dass Platinschwamm, mit Zink combinirt, einen starken Strom giebt, veranlasste ihn, glattes Platin und andere Substanzen (Palladium, Silber, Kupfer, plattirtes Kupfer, Nickel, Neusilber, Messing, Zinn, Gusseisen, Eisenblech, Stahl, Steinkohle u. s. w.) mit gepülvertem Platin zu überziehen, und zwar auf die Weise, dass er eine solche, als negative Platte dienende Substanz in ein Gemisch von verdünnter Schwefelsäure und etwas Platinlösung bringt und mit amalgamirtem Zink verbindet, das, innerhalb einer mit verdünnter Schweselsäure gefüllten Thonröhre stehend, in dasselbe Gemisch gestellt ist. Der galvanische Strom, der dann entsteht, schlägt Platiu in sein zertheiltem Zustand auf die negative Platte nieder. Da das so gefällte Platin nur sehr lose an der negativen Platte haftet, so macht Hr. S. dieselbe zuvor rauh, beim Platin auf mechanischem Wege, beim Silber, Kupfer u. s. w. durch vorheriges Aetzen mit Salpetersäure, ein Versahren, das, wie oben erwähnt, seinen Zweck auch nur unvollständig erreicht. Die größte Wirkung erhielt Hr. S. von dem auf diese Weise platinirten Platin; es gab, combinirt mit Zink und verdünnter Säure, einen 5 Mal stärkeren Strom als geglühtes Platin, und einen 30 Mal stärkeren als gewöhnliches Platin, unter denselben Umständen. Auch Silber, und besonders Palladium, auf ähnliche Weise auf andere Metalle niedergeschlagen, verstärkte die Intensität des Stroms.

Hr. Sturgeon hat seine Batterie in den von ihm herausgegebenen Annals of Electricity, Vol. V p. 66 und 121 näher beschrieben, daselbst auch deren Wirksamkeit verglichen mit der von anderen Batterieu. Seiner

Angabe nach liesern bei gleicher Plattengröße (104 Quadratzoll) 10 Plattenpaare der Batterie von

| Sturgeon | <b>25</b> | Kbzll. | Wasserstoff | igas in | 1 | Minute |
|----------|-----------|--------|-------------|---------|---|--------|
| Grove    | 24        | •      |             | -       | - | -      |
| Smee     | 15        | • ·    |             | •       | - | -      |
| Daniell  | 12        | _      | • ` ` •     | `       | _ | _      |

so dass also die Zink-Gusseisenkette den Vorzug vor allen bekannten Ketten hätte. Ob dem wirklich so sey, darüber können aus mehr als einem Grunde die von Hrn. St. angestellten Messungen nicht entscheiden, da sie (was leider von vielen in England gemachten Untersuchungen der Art gilt) ohne alle Kenntniss der Gesetze des Galvanismus ausgeführt sind ').

## V. Ueber eine vortheilhafte Construction der Grove'schen Kette; von C. A. Grüel in Berlin.

Die Annalen haben uns vor Kurzem mit der Einrichtung der Grove'schen Zink-Platinplatte bekannt gemacht. Es giebt wohl im Bereich der ganzen Physik wenige, die Mühe des Experimentators schlechter belohnende Werkzeuge, als die bisher gebrauchten galvanischen Apparate, sie mögen nun heißen: Calorimotoren, Siderophore, Säulen, Trogapparate etc.; nichts Langweiligeres, als das Putzen, Scheuern und Erneuen der Erregerplatten, und des feuchten oder flüssigen Leiters, um sie zu einem neuen Versuch geschickt zu machen, welcher, wenn man nicht mit großartigen Mitteln operiren will, nur die Wahl gestattet zwischen einer kurzen kräftigen oder einer länger dauernden, aber immer sehr schwachen Wirkung; gern ließe man sich noch den 6 fachen Zinkverbrauch

<sup>1)</sup> Ich selbst hatte mich, schon ehe mir Sturgeon's Aussatz bekannt war, von der großen Wirksamkeit des Gußeisens überzeugt, und hosse in einiger Zeit Näheres darüber bekannt zu machen. P.

gefallen, wenn dadurch der erwähnte Mangel zu beseitigen wäre.

Um so freudiger muß man durch den kleinsten Versuch mit der Grove'schen Kette überrascht werden, für deren Entdeckung man dem Erfinder nur Dank wissen kann.

Wenn es scheint, als ob dieser Versuch noch nicht so vielseitig angestellt wurde, als er es verdient, so liegt diess wahrscheinlich, wohl einerseits an dem theuren Preis des Platins, andererseits an dem gleich im Voraus gerügten Uebelstand der während längerer Dauer der galvanischen Action sich entwickelnden Dämpse von salpetriger Säure 1). Es hat jedoch mit diesen beiden Hindernissen nicht so viel auf sich. Das Platin bleibt ganz unversehrt, behält seinen vollen Werth und belohnt sich durch die Einfachheit der ganzen Einrichtung, die nicht mehr kostet als ein Calorimotor. Es kann auch mit derselben Wirkung und mit Leichtigkeit erneuert werden, wenn alles Zink verbraucht ist, und die salpetrigsauren Dämpse lassen sich in dem Grade vermeiden, das sie nicht im Geringsten lästig fallen.

Ich ließ mir zu meinen Versuchen ein kleines cylindrisches, dünnwandiges Gefäß von gewöhnlichem Pfeiffenthon anfertigen, brachte innerhalb desselben das Platinblech, in einen Ring gebogen, so an, daß sich dasselbe überall an die Wände des Gefäßes anlegte, bog dann das Zinkblech so, daß es die Außenseite des Thons in geringem Abstande umgab, setzte diese Vorrichtung in ein gewöhnliches Trinkglas, und goß die nöthigen Flüssigkeiten zum Platin und zum Zink. Diese aus concentrischen Ringen bestehende Kette lieferte vollkommen die Wirkung eines großen Calorimotors; doch schon nach

<sup>1)</sup> Zum Theil auch daran, dass man sich die zur Aufnahme dieser Säure erforderlichen porösen Gefälse nicht zu verschaffen wusste. In Berlin kann man jetzt dieselben sehr dünn und regelmässig geformt von Pfeisenthon erhalten.

wenigen Minuten hatte sich die dünne Schicht Salpetersäure zwischen dem Platin und Thon dergestalt erhitzt, dass sie in vollständigem Kochen unerträgliche Dämpse ausstiess und die Kette entleert werden musste. Die Salpetersäure im mittleren Raum blieb kalt; jedenfalls blieb sie, wie auch die innere Seite des Platinringes, ausgeschlossen und ohne Antheil an der erlangten galvanischen Wirkung. Um nun die unzweckmässige dünne Säureschicht zu vermeiden, gleichzeitig aber auch eine möglichst große Platinsläche nutzbar zu machen, zerschnitt ich das Blech in zwei Streifen von der Breite des Durchmessers des Gefässes, und fügte sie mittelst zweier Einschnitte (Fig. 8 Taf. II) nach ihrer Längenrichtung so in einander, dass sie sich in ihrem Mittelpunkte rechtwinklich durchkreuzten. Als Leitungsdraht steckte ich oben am Kreuzungspunkte ein ebenfalls entsprechendes, am Ende eingesägtes Endchen dicken Kupferdrahts mit Quecksilberpfanne auf. Der Apparat hatte nun die Form der Fig. 9 Taf. II, wo der äußere Kreis das Glas, der folgende das Zink, der innere das Thongefäß und das Kreuz das Platin vorstellt; er wirkte vortrefflich und mehrere Stunden ohne alle Gasentwicklung, ohne Schwächung des Stroms, selbst als die Salpetersäure sich schon dunkelgrün gefärbt hatte. Der Physiker gewinnt dadurch einen Apparat, der ihn bei seinen elektro-magnetischen und magneto-elektrischen Experimenten niemals im Stiche lässt, und wird sich nicht mehr zur Anwendung der früheren Vexirkette bewogen fühlen. Da eine bestimmte Zinkfläche im Stande ist eine verhältnismässig sehr große Platinsache in den Erregungszustand zu versetzen, so wird es bei größeren Ketten von der beschriebenen Einrichtung zweckmässig seyn, das elektro-negative Platin durch Einführung eines dritten Streisens dieses Metalls in seiner Obersläche zu vermehren; diese drei Bleche würden sich dann in ihren Durchkreuzungspunkten in Winkeln von 60° schneiden. Es ist anzurathen das Zinkblech erst nach geschehener richtiger Biegung zu amalgamiren, da es sonst leicht Brüche bekommt.

Die Grove'sche Kette gestattet uns die Anschauung der glänzenden enormen Wirkung, als ein Resultat von der Auflösung einer unbedeutenden Quantität Zink in einer Säure und der bei diesem Process in Freiheit gesetzten Elektricität. Möchte es doch gelingen, mit Hülfe noch anderer Combinationen nicht bloss einen Theil, wie hierbei, sondern die ganze Menge der abgeschiedenen Elektricität zur Erscheinung zu bringen und nutzbar zu machen, welchem Ziel wir wenigstens um einen kleinen Schritt näher gekommen zu seyn scheinen.

VI. Ueber die Mittel, dem Strom der galvanischen Ketten mit Einer Flüssigkeit eine größere Stärke und Beständigkeit zu verleihen; von J. C. Poggendorff,

(Vorläusige Notiz aus den Berichten der K. Preuss. Academie.)

Unstreitig liegt das bedeutendste Hinderniss für die weitere Ausbildung der Theorie des Galvanismus in der großen Wandelbarkeit des Stroms der hydro-elektrischen Ketten, und diess Hinderniss wird durch die in neuerer Zeit angewandten Combinationen mit zwei Flüssigkeiten nur zum Theil gehoben, da bei einer solchen Anordnung verschiedene interessante Punkte der Theorie sich nicht mehr untersuchen lassen. Diess ist namentlich der Fall bei der Frage über die elektro-motorischen Kräfte verschiedener Metall-Combinationen in einer gleichen Flüssigkeit.

Der Verf., beschäftigt mit einer vergleichenden Untersuchung der Zink-Kupfer- und Zink-Eisen-Kette, sah sich aus diesem Grunde genölhigt, auf Mittel zu denken

den so ungemein veränderlichen Strömen dieser Ketten eine größere Beständigkeit zu geben. Im Laufe der deshalb angestellten Versuche machte er mehrfach die Erfahrung, daß, unter anscheinend völlig gleichen Umständen, sowohl der anfängliche Werth der Stromstärke, als auch die späteren Veränderungen desselben sehr verschieden sind, und daß namentlich die Abnahme der Stromstärke keineswegs in einem geraden Verhältniß zu dieser Stärke steht, wie es doch scheint der Fall seyn zu müssen, wenn diese Abnahme hauptsächlich oder alleinig von einer Ablagerung materieller Theilchen auf die negative Platte der Kette herrührte. Sehr oft sah er z. B. einen ursprünglich starken Strom nur langsam abnehmen, während ein schwacher selbst die geringe Stärke, die er besaß, sehr rasch verlor.

Aus dieser Erfahrung schöpste er die Hoffnung, dass es, auch für Ketten mit Einer Flüssigkeit, Mittel zur längeren Bewahrung ihrer elektromotorischen Krast geben müsse; und diese Hoffnung sah er denn auch nach vielen vergeblichen Versuchen (die nur die Schädlichkeit des Scheuerns der negativen Platte mit Sand und Säure als positives Resultat ergaben) in der That wenigstens zum Theil verwirklicht.

Für das Kupfer fand er solcher Mittel bisher vier auf, nämlich: 1) Erhitzen desselben an der Luft bis zum Verschwinden der anfangs erscheinenden Farben. 2) Eintauchen in Salpetersäure und sofortiges Abspülen in Wasser 1). 3) Bekleiden mit einem Ueberzug von gefälltem, pulverförmigem Kupfer, wie man solchen, von braunrother Farbe mittelst der Daniell'schen Kette bekommt, sobald die Lösung des Kupfervitriols verdünnt ist und freie Säure enthält. 4) Bekleiden mit dem ähnlichen Ueberzug, der sich bildet, wenn man Kupferplatten, in Schwefelsäure von gewisser Verdünnung stehend, der Wirkung

<sup>1)</sup> Die Stärke des Stroms wird dadurch immer erhöht, seine Beständigkeit aber nur unter gewissen Umständen.

des hin- und hergehenden Stroms der Saxton'schen Maschine aussetzt.

Diese Mittel, richtig angewandt, geben dem Strom einer Kupferplatte, combinirt mit amalgamirtem Zink und verdünnter Schwefelsäure, nicht nur eine größere Beständigkeit, sondern auch eine höhere Stärke als er in derselben Flüssigkeit mit einer Kupferplatte besitzt, die nicht einer dieser Operationen unterworfen ward; ja, was merkwürdig ist, bei allen nimmt die Stromstärke eine geraume Zeit zu (meistens eine halbe Stunde und länger), ehe sie ihr Maximum erreicht, auf welchem sie dann mehr oder weniger lang verweilt, und darauf sehr allmälig abnimmt, so daß die Schwächung für die Praxis, oft nach mehren Stunden, von gar keiner Bedeutung ist, und immer so langsam erfolgt, um eine Messung der elektromotorischen Kraft und des Widerstands mit befriedigender Genauigkeit vornehmen zu können.

Es muss jedoch bemerkt werden, dass es bis jetzt dem Versasser nicht geglückt ist, Platten, von übrigens gleicher Beschaffenheit, immer einen und denselben Grad von Wirksamkeit zu geben, und dass eben so die höhere Beständigkeit, welche die Stromstärke auf diese Weise erlangt, nur so lange sich erhält, als man an der Kette nichts ändert. Sobald man den Widerstand beträchlich abändert, z. B. den Schließungsdraht bedeutend verlängert (versteht sich ohne dabei die Kette zu öffnen), findet sich, nachdem man zu dem früheren Widerstand zurückgegangen ist, die Stromstärke ganz in der Regel verändert, und zwar meistens geschwächt; ein Umstand, der sich bei Ketten mit zwei Flüssigkeiten, z. B. der Daniell'schen Kette, nicht zeigt.

Die angegebenen Mittel sind, zum Theil, auch auf das Eisen und andere als negative Elemente dienende Metalle anwendbar (wie denn der Verf. z. B. mit Gusseisen, combinirt mit amalgamirtem Zink und verdünnter Schwefelsäure, auf solche Weise einen Strom erhielt,

der nicht nur fast drei Mal so stark als der einer Zink-Kupferkette war, sondern über anderthalb Stunden lang eine fast vollkommene Constanz besaß, wovon der Verfasser künftig das Nähere mittheilen wird. Die Oberslächen-Beschaffenheit des Zinks oder überhaupt des positiven Metalls hat, wie es auch schon längst bekannt ist, nur einen weit untergeordneteren Einsluß auf die Stärke und Beständigkeit des Stroms.

VII. Untersuchungen über die VVärme. Vierte Reihe. Ueber die VVirkung der mechanischen Textur der Schirme auf den unmittelbaren Durchgang der strahlenden VVärme; von James D. Forbes.

(Schluss von S. 110.)

30) Metallgitter. Wäre der blosse Mangel an Durchsichtigkeit die Ursache der eigenthümlichen Wirkung geritzter Flächen, so liesse sich erwarten, dass jedes Gewebe aus opaken Fäden eben so wirken werde. Könnten wir uns des Mediums gänzlich entheben und einen Schirm anwenden, der dieselben Eigenschaften hätte, die wir künstlich der physischen Obersläche des Mediums gaben, so würden wir offenbar in der Auslegung der Erscheinungen einen Schritt vorgerückt seyn. Die Wirkung von gefurchten Flächen und Gittern auf das Licht giebt eine so mächtige Analogie, dass ich, bevor ich mir die im letzten Artikel beschriebenen mechanisch geritzten Flächen verschaffen konnte, feine Drahtgitter als Diffractionsschirme anwandte, in der Hoffnung. dadurch ähnliche Resultate zu erhalten, als ich voraus sah und späterhin erhielt, da ich seine Linien auf Steinsalz ziehen liefs.

- 31) Die Thatsache, dass beim Licht die durch Gitter erzeugten Diffractions-Erscheinungen ganz unabhängig von der Natur dieser Gitter sind, es z. B. ganz gleichgültig ist, ob sie aus Drähten bestehen, oder bloss aus Linien, die in eine auf Glas gestrichene Seifenschicht gezogen worden, sprach zu Gunsten dieses Versuchs. Ich liess nicht unbeachtet, dass Diffractionsspectra erzeugt werden würden, nicht durch ein paralleles Lichtbündel, sondern durch ein Bild erzeugt, durch einen entfernten Lichtpunkt. Allein wiewohl der Grund oder das Feld, welches von, durch ein Gitter gegangenen Strahlen erleuchtet wird, offenbar eine gleichförmige Tinte haben muss, so scheint doch die Voraussetzung nicht ungereimt, dass diese Tinte verschieden sey vom Weiss. Es scheint auch nicht, dass Mathematiker und Optiker auf diess Problem verfallen seyen, bis es sich mir im Laufe dieser Untersuchung darbot.
- 32) Mit solchen Drahtgeweben, als ich mir ohne weiteres verschaffen konnte, ließ sich in Bezug auf Wärme aus verschiedenen Quellen keine eigenthümliche Wirkung erhalten, und überdiess schien die von diesen Geweben aufgefangene Wärmemenge beinahe oder genau proportional zu seyn der Obersläche des undurchsichtigen Theils derselben. Vermuthend, dass vielleicht seinere Gewebe, als ich anwandte (60 Drähte auf den Zoll), die gewünschte Wirkung haben würden, verschaffte ich mir durch die Gefälligkeit des Sir John Robinson und Hrn. Leonor Fresnel die feinsten, welche in Paris angefertigt werden und bis etwa 160 Drähte auf den Zoll geben. Allgemeinen wurden meine früheren Resultate bestätigt, nämlich 1) dass die Menge der aufgefangenen Wärme unabhängig von der Quelle ist, und 2) dass sie sich zu der einfallenden Menge verhält, wie das Areal der Drähte zum Areal der Fläche. Ich muss indess bemerken, dass eine Bestimmung dieses letzteren Verhältnisses mit äußerster Genauigkeit nicht so leicht ist, als es auf den er-

sten Blick erscheint. Wenn der Draht im Vergleich zu den Maschen fein ist, sind letztere sehr nahe rechteckig oder gleichseitig. Allein bei den meisten Drahtnetzen ist diess nicht der Fall. Die eine Reihe von Drähten ist nahezu parallel und gerade, nicht aber die andere Reihe; diese ist gewöhnlich nicht unter rechten Winkeln in die erstere eingeflochten, und daher sind die Maschen etwas kleiner als sie nach der Berechnung aus der Zahl der Drähte auf den Zoll und dem Durchmesser derselben gefunden werden. Meinen eigenen Beobachtungen misstrauend, übergab ich Hrn. John Adie drei Exemplare von Drahtnetzen, mit dem Ersuchen, die mittleren Durchmesser und Zwischenräume der Drähte zu bestimmen. Mit einem sehr genauen Mikrometer bestimmte derselbe vierzehn Werthe jeder dieser Größen in beiden Richtungen. Aus diesen Datis lässt sich das Verhältnis der Zwischenräume zur gesammten Fläche bei jedem Netze leicht berechnen. Folgendes sind die Resultate für drei Arten solcher Netze, deren Durchgänglichkeit für Wärme ich zuvor bestimmt batte,

Mikrometrische Messung von Drahtnetzen. Maass-Einheit. = 1 Zoll.

| Drahtnetze.                             | Der Läi<br>Zwi-<br>schen-<br>raum. | nge nach<br>Draht. | Der Bre<br>Zwi-<br>schen-<br>raum. | Drahe | Verhältniss<br>der Zwi-<br>schenräume<br>zur Fläche. |
|---|------------------------------------|--------------------|------------------------------------|-------|--|
| No. 1 (57 im Zoll) - 2 (92 ) - 3 (129 ) |                                    |                    |                                    | 179,6 | 0,3504<br>0,4680<br>0,3500                           |

33) Die Zahlen der letzten Spalte (berechnet in der Voraussetzung, dass die Zwischenräume geometrische Rechtecke seyen) sind nun zu vergleichen mit folgenden Ergebnissen der Beobachtung:

Von 100 einstallenden Wärmestrahlen gingen durch die Drahtnetze.

| Drahtnetze.                   | Locatelli mit<br>Glas.  | Locatelli. | Dunkelheißes<br>Messing.          | Heiss<br>Wasser. |
|-------------------------------|-------------------------|------------|-----------------------------------|------------------|
| No. 1 (57) - 2 (92) - 3 (129) | 32,5<br>46,0 ¹)<br>30,5 | 32         | 33,5<br>44,7 <sup>2</sup> )<br>30 | 29,7             |

Die Unterschiede bei jedem Netze übersteigen vielleicht nicht die Beobachtungsfehler. Bei allen sind die Zahlen kleiner als sie nach den geometrischen Zwischenräumen seyn sollten, wahrscheinlich wegen Unregelmässigkeit in der Gestalt dieser Räume (auch wegen Applattung der Drähte an ihren Berührungspunkten, wodurch die Zwischenräume stumpfwinklich werden); diess schließe ich daraus, dass No. 2, bei welchem die Drähte, verglichen mit den Zwischenräumen, feiner als bei den übrigen sind (die gesammten Zwischenräume sind verhältnissmässig nur um d größer), und welches ein weit regelmässigeres Netz als die übrigen bildet, der Betrag des Durchgangs nur sehr wenig von dem des geometrischen Netzes Ich bekenne zugleich, dass mir ein Unterschied von 5 Proc. bei No. 3, welcher offenbar nicht von einem Beobachtungsfehler herrührt, bloss durch diese Bemerkung erklärlich scheint.

34) Fadengitter. Mit Gittern aus feinen Baumwollenfäden von 0,01 Zoll Abstand, die zur Hervorbringung von Fraunhofer's Spectren dienten, erhielt ich ähnliche Resultate. Diese Fäden saßen parallel in zwei Rähmen, so daß sie rechtwinklich über einander gelegt

<sup>1)</sup> Zwei solche Netze auf einander gelegt, so dass die Drähte sich unter 45° kreuzten, gaben 20,7 Proc. Durchgang. Die Quadratwurzel hieraus oder die VVirkung jedes einzelnen Netzes ist 45,5, d. h. sast dieselbe wie in der Tasel.

<sup>2)</sup> Zwei auf einander gelegte Netze gaben 21,2 Procent, oder jedes einzeln 46.

werden konnten. So konnte ich entweder einen Schirm aus parallelen Fäden von 0,01 Zoll Abstand, oder, durch ihre Uebereinanderlage, einen Schirm von mathematisch genauen Quadraten bilden. Es ist indess schwierig hiebei, den Durchmesser der Fäden genau genug zur Bestimmung der Zwischenräume zu erhalten.

Von 100 einfallenden Wärmestrahlen gingen durch Gitter aus Baumwollenfäden von 0,01 Abstand:

|                  | Locatelli mit Glas. | Dunkle Wärme.      |
|------------------|---------------------|--------------------|
| Einfaches Gitter | 29,5                | 30,2               |
| Doppeltes Gitter | 9,0 ¹)              | 8,3 <sup>2</sup> ) |

Die Unterschiede sind hier unbedeutend, und haben entgegengesetzte Richtungen. Die Resultate in der letzten Spalte sind von einzelnen Versuchen (28. Nov. 1839).

35) Wirkung von Pulvern. In der Meinung (12), die Wirkung beruster Flächen rühre von einer mechanischen Wirkung opaker, über einen durchsichtigen Körper ausgebreiteter Pünktchen her, gerieth ich fast zu Anfange dieser Untersuchung darauf, die Wirkung künstlich auf eine solche Fläche gesiebter Pulver zu untersuchen. Ein Ingredienz zur Anhaftung eines solchen Pulvers an die Fläche würde, indem es seine eigene Diathermansie mit eingeführt hätte, den Versuch unrein gemacht haben. Ich schloss daher die Pulver zwischen zwei polirte Steinsalzplatten ein, die ich an den Rändern mit Wachs verklebte. Der vorläufige Versuch (27) zum Nachweise, dass die Salzslächen, in dem Zustand, in welchem ich sie gewöhnlich anwandte, keinen wahrnehmbaren Einfluss auf die Qualität der durchgelassenen Wärme ausüben, war ein sehr wichtiger für die Schlüsse, die ich

<sup>1)</sup> Entsprechend 30,0 Proc. der Wirkung jedes einzelnen.

<sup>2)</sup> Entsprechend 28,8 der Wirkung jedes einzelnen.

zu ziehen beabsichtigte. Er war, wie schon angegeben, völlig befriedigend.

- 36) Die ersten Versuche mit Pulvern machte ich (6. Dec. 1839) mit Kalk und Alaun fein aufgestreut zwischen Steinsalzplatten. Ich wählte den Kalk wegen seiner völligen Undurchsichtigkeit und unkrystallinischen Beschaffenheit, und den Alaun deshalb, weil er Wärme von niedriger Temperatur so vollständig auffängt, dass ich schlos, wenn sein Einfluss als mechanischer Abänderer der Oberstäche vorwalte, er von Wärme aus niederer Temperatur eben so viel oder mehr als von der aus hoher durchlassen sollte, der mechanische Einfluss als fein gepulverte Substanz deutlich festgestellt seyn würde.
- 37) Das Resultat, zu welchem ich gelangte und welches ganz meiner vorgesalsten Ansicht entsprach, kann zeigen, wie vorsichtig man seyn muss, wenn aus wenigen, scheinbar noch so entscheidenden Datis Schlüsse gezogen werden sollen. Die mit Kalk bestreuten Flächen ließen von Wärme aus niederer Temperatur mehr durch als von der aus hoher (nämlich 34,5 Proc. dunkler Wärme und nur 30,5 Proc. Locatellischer Wärme, nach deren Durchgang durch eine dicke Glaslinse), während das mit Alaun bestreute Steinsalz ganz gleichgültig gegen die Natur der einfallenden Wärme zu seyn schien 1) (nur 17 Proc. von beiden durchliefs, zum Beweise, dass Pulver in bedeutender Menge da war). Ich schloss hieraus, scheinbar mit Recht, dass der Kalk keine specifische Wirkung ausübe, oder, als (höchst wahrscheinlich) opak oder atherman, in Pulverform nur mechanisch wirkend, die Wärme von niederer Temperatur in Ueberschufs durchlasse, während bei dem Alaun die specifische Wirkung gänzlich durch die mechanische Wirkung des

<sup>1)</sup> Und doch lässt eine Alaunplatte von gewisser Dicke nicht weniger als 27 Proc. von der einen VVärme, und keine merkliche Menge von der andern durch (Melloni).

Pulvers aufgewogen werde. Unter andern in gegenwärtiger Abhandlung detaillirten Thatsachen habe ich diese in einem, der K. Edinburger Gesellschaft am 16. Dec. 1839 ¹) übergebenen Memorandum einfach aufgeführt, und einige Tage hernach in nur wenig anderer Form Hrn. Arago mitgetheilt (s. Compt. rend. de l'acad. des Sciences, 6. Jan. 1840). Am 28. Dec. erhielt ich ein ähnliches' Resultat mit Holzkohlenpulver (dessen Verwandtschast mit Russ auf seine Anwendung führte), und dennoch scheint es nicht, dass der allgemeine Schluss, den ich beabsichtigte, gänzlich verbürgt sey.

- 38) Bekanntlich übersah Newton die Verschiedenheit des Licht-Dispersionsvermögens der Körper deshalb, weil er zwei Körper verglich, bei welchen zufällig die Dispersion proportional war der mittleren Brechung. Eine ähnliche Uebereilung im Verallgemeinern würde auch hier zu einem Irrthum geführt haben, hätte nicht eine gleichzeitige Untersuchung mich veranlasst, die Frage über die Pulver wieder aufzunehmen. Während ich auf die Ankunst eines Drahtnetzes aus Paris wartete, versiel ich darauf, die Wirkung von Metallen in äußerst sein zertheiltem Zustande zu prüfen. Es schien jedoch zuerst wünschenswerth zu untersuchen, ob die Metalle wirklich so unfähig seyen, Wärme durchzulassen, als es gewöhnlich angenommen wird.
- 39) Zu dem Ende spannte ich ein Stück des dünnsten Blattgolds über ein Diaphragma von Pappe aus, und liess ein intensives Bündel paralleler Wärmestrahlen von Locatelli's Lampe direct auf die Säule fallen. schen ward ein Glasschirm aufgestellt, von dem ich aus Erfahrung wußste, dass er 43 Proc. von dieser Wärmeart auffing. Bei Dazwischensetzung des Glases wich die Galvanometernadel 31°,2 ab. Der entsprechende directe Werth würde gewesen seyn =  $31^{\circ},2 \times \frac{100}{43}$  =  $72^{\circ}$ . Als

<sup>1)</sup> Siehe die Anmerkung, S. 88 dieses Bandes.

das Glas entfernt und statt seiner das Goldblatt angebracht wurde, war, bei abwechselndem Einschieben und Fortnehmen des Messingschirms, nicht die geringste Bewegung an der Nadel sichtbar; hätte sie nur 10 eines Grades betragen, d. h. hätte das Goldblatt nur 1700 der einfallenden Wärme durchgelassen, so würde, glaube ich, die Wirkung sichtbar gewesen seyn. Und dennoch war diess Blattgold so dünn, dass die Umrisse einer Landschaft deutlich, mit der gewöhnlichen blaugrünen Farbe, Ein überzeudurch dasselbe gesehen werden konnten. genderer Beweis, dass Leitung keinen merklichen Antheil an diesen Versuchen hatte, kann sicher nicht gewünscht werden, da eine Schicht von vielleicht nicht mehr als 300000 Zoll Dicke des besten Wärmeleiters keine wahrnehmbare Wirkung gab. Ich hielt es der Mühe werth, den Versuch mit dunkler Wärme zu wiederholen; der Erfolg war aber derselbe. Die Analogie der Wirkung von aufgeblättertem Glimmer mit der Reflexion an Metallen, liess mich vermuthen, dass, wenn eine Wärmeart von Metallblättern durchgelassen werde, es die von niederer Temperatur seyn würde.

40) Die Undurchdringlichkeit des Blattgolds (der dünnsten zusammenhängenden Metallschicht, die man darstellen kann) für Wärme überzeugte mich von der Wichtigkeit, die Metalle in einem Zustande zu erhalten, um meine Versuche mit dem Pulver anderer Substanzen zu Als die Hoffnung schwand, Drahtnetze zu erhalten von solcher Feinheit - nicht des Gewebes, was vergleichungsweise unwesentlich war, - sondern des Drahts, dass sie wetteifern könnten mit den auf Steinsalz gezogenen Diamantstrichen, die unter dem Mikroskop unregelmässige Furchen von wahrscheinlich nahe 1000 mittlerer Breite bildeten, - griff ich wieder zu dem Project, Metalle in Pulverform anzuwenden. Versuchen mit matten und geritzten Flächen war einleuchtend, dass die Unregelmässigkeit dieser Striche gar nichts zu thun habe mit dem Phänomen, Strahlen von hoher Brechbarkeit aufzusangen und andere durchzulassen. Nichts kann unregelmäsiger seyn als Ritzen von Sandpapier, und doch brachten sie die Wirkung hervor, und zwar desto stärker, je rauher und dichter gesurcht die Obersläche wurde. Das Steinsalz kommt sogar natürlich angelausen vor, wobei keine lineare Anordnung der betroffenen Punkte vorhanden seyn kann. Es schien mir daher, dass eine mit Metallpulver bedeckte Fläche die Gränze eines Gewebes darstelle, wobei die Zwischenräume keine regelmässige Form zu haben brauchten.

- 41) Die nächste Schwierigkeit bestand darin, sehr feine Pulver unzweiselhast metallisch zu bekommen, worauf ich viel Gewicht legte, da es sehr denkbar war, dass Metallsulfurete und andere Substanzen, die für die unter den Namen Gold-, Silber- und Kupferbronze bekannten angeblichen Metallpulver angewandt werden, eigenthümliche Diathermansien haben, und dadurch den Versuch unrein machen möchten. Zuletzt gelang es mir, Silber durch Fällung, und Kupfer mittelst Daniell's Batterie zu erhalten; auch verschaffte ich mir mit einiger Schwierigkeit aus einer großen Manufactur Münz-Silber und Münz-Gold, das durch mechanisches Zerreiben in ein vollkommen unfühlbares und schön metallisches Pulver verwandelt worden war. Diese theueren Präparate sind nun ganz verdrängt durch die vortressliche salsche Bronze, welche jetzt in Gebrauch ist. Diese, nebst vollkommen unfühlbarem Pulver von metallischer Kupferbronze, aus derselben Quelle herstammend, und ein viel gröberes Zinnpulver, wie es Apotheker gebrauchen, bildeten das Material zu einer sehr sorgfältigen Reihe von Versuchen, die mich sehr lange beschäftigten und sehr mannigfach abgeändert wurden (1840 Jan. 28.).
- 42) Folgende Tafel enthält die Resultate meiner Versuche mit Metallpulvern, die, mit Ausnahme des Zinns, als vollkommen unfühlbar betrachtet werden können, am trocknen Finger haften und unzweifelhaft metallisch sind.

Procente der von Metallpulvern durchgelassenen Wärme verschiedenen Ursprungs.

|                        | Local                   | elli's La | mpe  | •                             | i                  |
|------------------------|-------------------------|-----------|--|-------------------------------|--------------------|
| Pulver <sup>1</sup> ). | Glas ein-<br>geschaltet |           | Beruss-<br>tesStein-<br>salz ein-<br>geschalt. | Dunkel<br>heißes.<br>Messing. | Heilses<br>VVasser |
| Gold No. 1 (A)         | 58                      |           | 50,5   |                               |                    |
| - No. 2                | $7,4^{4}$               |           |  | 4,l <sup>4</sup> )            | -                  |
| Silber No. 1 2)        | 25,3                    | 24,2      |  | 21,8                          |                    |
| - No. 2 (A)            |                         |           |  | ·                             |                    |
| Erste Reihe            | 27,7                    |           | 18,5   |                               |                    |
| Zweite Reihe 3)        | 29,5                    |           | 22,1   |                               | <b>25</b>          |
| Kupfer No. 1           |                         |           |  |                               |                    |
| Erste Reihe            | 14,8                    |           | 16,0   |                               |                    |
| Zweite Reihe           | 17,4                    |           |  | 18,7                          | 17                 |
| Kupfer No. 2           | 5,6 4)                  |           |  | 4,05 <sup>4</sup> )           |                    |
| Zinn <sup>2</sup> )    | 27,0                    | 26,0      | 1 , ]  | 25,5                          |                    |

43) Diese Beobachtungen sind, ich bekenne, sehr unvollkommen; doch bin ich überzeugt, dass die scheinbaren Anomalien nicht Beobachtungssehler sind, wie sogleich andere Beispiele zeigen werden. Um die Qualität von dick bestreuten Flächen, die nur wenige Procente Wärme durchlassen, zu bestimmen, war es wünschenswerth ein intensives Wärmebündel anzuwenden. Um jedoch den Vergleich innerhalb des Umfangs der Galvanometergrade zu halten, deren Zahlenwerthe früher (zweite Reihe § 7 bis 8) bestimmt worden, wurden die in vorstehender Tasel mit 4) bezeichneten Beobachtungen solgendermassen angestellt. Die unmittelbare Wirkung der

<sup>1)</sup> Die mit A bezeichneten Pulver hasteten an einer einzigen Steinsalzplatte, die übrigen besanden sich zwischen zwei solchen Platten.

<sup>2)</sup> Die Resultate das Mittel sehr vieler Messungen.

<sup>3)</sup> Es wurde dieselbe Platte gebraucht, doch anders gestellt gegen die Säule, so dass jede Reihe für sich steht.

<sup>4)</sup> Siehe den solgenden Paragraph.

einfallenden Wärme auf die Säule wurde nie beobachtet, sondern immer derjenige Theil von ihr, der durch das Drahtnetz No. 3 des §. 33 ging; diess liess von jeder Wärmeart fast genau 30 Procent durch. Die unmittelbare Wirkung wurde auf 100 der diesem Durchgange entsprechenden Ablenkung angeschlagen, dann das Drahtnetz entsernt, das zu untersuchende Medium eingeschaltet und die Wirkung mit der berechneten unmittelbaren Wirkung verglichen. So z. B. war bei dem Kupferpulver No. 2 die Wirkung der Locatellischen Lampenwärme, nach dem Durchgang durch eine dicke Glasplatte und nachherige Schwächung durch ein Drahtnetz

 $=22^{\circ},57$ 

Unmittelbare Wirkung = 22°,57×½° 75,2

Drahtnetz entfernt, und Kupfer eingeschaltet 4,15

Verhältnis zur directen Wirkung 5,52:100.

Auf diese Weise ließen sich die Procente mit sehr scharfer Genauigkeit erhalten. Ein anderer Versuch gab in demselben Fall 5,60: 100.

44) Die Tafel in §. 41 beweist meiner Ueberzeugung nach: 1) dass gepülvertes Gold, Silber und Zinn keineswegs die Eigenschaft besitzen, die ich geneigt war, allgemein den opaken Pulvern beizulegen, sondern wirklich Wärme von hoher Temperatur reichlicher als die von niederer durchlassen; 2) dass beim Kupfer zwei Reihen ein Resultat, und die dritte das entgegengesetzte geben. Dennoch waren diese alle mit großer Sorgfalt angestellt, und sie enthalten innere Beweise von ihrer Richtigkeit. Ich bin überzeugt, dass die Unterschiede nicht von Beobachtungsfehlern herrühren. Ich habe andere Fälle beobachtet, wo eine vermehrte Dicke des auffangenden Mediums und eine erhöhte Intensität der einfallenden Wärme verschiedene Resultate in Bezug auf Durchgänglichkeit geben, was jedoch keineswegs paradox ist, da eine intensive Wärme in merklicher Menge durch eine beinabe opake Substanz gehen, und dadurch einen wärmebündel im Durchgang durch ein weniger hemmendes Medium nicht erhalten würde. Jedenfalls kann ich für jetzt keine andere Erklärung geben. Dass das Kupfer einen besonderen Charakter, verschieden von den der übrigen untersuchten Metalle, besitzt, davon bin ich vollkommen überzeugt.

- 45) Der Beweis, den diese Versuche mit Metallpulvern von der Unzulässigkeit der Erklärung der Wirkung des Russes aus dessen blosser Pulverform gaben, nöthigte mich, andere Körper in einem ähnlichen Zustand zu untersuchen.
- 46) Ich wiederholte die Versuche mit den schon erwähnten Pulvern noch sorgfältiger, machte eine große Anzahl neuer mit Substanzen von so verschiedener Natur wie möglich, und wandte einige dieser Substanzen in verschiedenen Exemplaren und zu verschiedenen Zeiten, als mehr oder weniger dick gestreutes Pulver, an.
- 47) Ein Umstand schien auf meinen früheren Schluß, wo er am unwiderleglichsten schien, doch einen Zweisel zu wersen. Ich hatte gesolgert, dass wenn der Alaun, in Pulver, alle Wärmearten gleichmäsig aussange, die mechanische Wirkung des Pulvers der specifischen des Alauns (36) entgegengearbeitet und sie zerstört haben müsse, wurde jedoch allmälig zu der Annahme gesührt, dass die meisten diathermanen Körper, in Pulversorm, fast gleich opak seyen, oder, wie ich vielleicht eher hätte sagen sollen, gleich indisserent gegen die Natur der einfallenden Wärme (d. h. sarblos in der Optik).
- 48) So weit das Auge das Verhältnis der Widerstände bei verschiedenartigen, auf Flächen gestreuten Pulvern beurtheilen konnte, schien in deren Durchscheinenheit für Wärme kein merklicher Unterschied vorhanden zu seyn. Eine mit Alaun oder Citronensäure bestreute Fläche schien fast eben so viel durchzulassen als eine mit gepulvertem Steinsalz bestreute. Dies konnte nicht

bloss von der geringen Dicke der Substanz herrühren, da diese bekanntlich bei der Wärme, wie beim Licht, eine Annäherung zur Farblosigkeit herbeiführt; denn der vom Pulver ausgesangene Bruchtheil der einfallenden Wärme war immer ein beträchtlicher (gewöhnlich 3 bis 10). Die Trübheit ist also das Ergebniss unzählbarer Reslexionen und Interferenzen, welche die durchgelassene Wärme zerstreuen und vernichten (stisse), und zwar in sast gleichem Grade, von welcher Natur die Substanz auch seyn mag. Diess allgemeine Resultat kann also bei Nachdenken nicht aussallend erscheinen. Zur Erläuterung dieses will ich besonders einen Versuch ansühren.

49) Als ich in Verlegenheit war, mir feine Metallfasern zu verschaffen, versuchte ich ein unregelmäßig mit feinen Fäden von gesponnenem Glase bedecktes Diaphragma anzuwenden, in der Absicht (ganz wie bei dem Alaunpulver) zu ermitteln, wie der mechanische Zustand die Eigenschaften des Glases hinsichtlich seines Wärmedurchgangs abändern würde. Als Locatellische Lampenwärme, nach dem Durchgang durch eine dicke Glasplatte, auf die ein unregelmässig netzförmiges Diaphragma bildenden Glasfasern fiel, wurden nicht mehr als 47,6 Pro-Cent von der einfallenden Wärme durchgelassen. vissen wir mit Bestimmtheit aus den Versuchen von De la Roche und Melloni, dass, nach dem Durchgang durch eine solche Dicke von Tafelglas, eine fernere Schicht, die Dicke der angewandten Glassasern, dem weiteren Durchgang der Wärme kein merkliches Hinderniss in den Weg legt, ausgenommen die Reslexionen an der Obersläche. Der Verlust von 52,5 Proc. Wärme rührte also her von dem Zerstreuen und Vernichten der Wärme durch Reflexion an den Oberflächen der Fasern, von Refraction durch deren Cylinderslächen und von Interferenz. Wir dürfen uns also nicht wundern, wenn der gebrochene und die Säule erreichende Theil der Wärme (der einzige, der durch die Natur des Mediums wesentlich ergriffen wird) die vom Galvanometer angegebene Quantität der verschiedenen Wärmearten nicht merklich ändert. Demgemäß finden wir, daß Wärme von einer durch die Weingeistlampe erhitzten dunkeln Messingsläche, unter denselben Umständen, zu 44 Procent durchgeht, und selbst die von heißem Wasser zu 42 Procent, obschon eine geringere Glasdicke beinahe opak ist für diese Wärmeart.

- 50) Ist diess der Fall sind die Unterschiede so bedeutend bei einem Netzwerk von regelmäsig gesormten, durchsichtigen und polirten Glassäden, so muss es noch mehr gelten von unsühlbaren, krystallinischen oder anderen Pulvern, die (ohne Zweisel) kleine Flächen unter jedem Winkel und kleine Risse in jeder Richtung darbieten.
- 51) Die folgende Tafel enthält die Resultate sehr zahlreicher und zum Theil unter verschiedenartigen Umständen wiederholter Versuche mit Pulvern mannichfaltiger-Art. Die Untersuchung ist, wie bei den Metallpulvern, sicher unvollkommen; allein da der einfache Grundsatz, den ich erst rücksichtlich der Diathermanität opaker Pulver festzustellen suchte, nicht allgemein gültig zu seyn scheint; so brach ich diese mühsame Versuchsreihe ab, nachdem einige allgemeine Thatsachen gewonnen worden, die ich jetzt vorlegen will, ohne zu behaupten, einen Gegenstand erschöpft zu haben, welchen wir unzweifelhaft nach und nach näber kennen lernen werden, welcher aber gegenwärtig zur Verfolgung in seine isolirte Details eine sehr Diese Pulver wurden geraume Zeit erfordern würde. sämmtlich, aufgestreut, zwischen polirte Steinsalzplatten eingeschlossen, die an den Rändern verklebt und auf Diaphragmen von Karten befestigt worden, so geordnet, dass die Wärme in jedem Fall durch dieselben Stellen der Oberslächen gehen musste.

Durchgang der Wärme verschiedenen Ursprungs durch nicht-metallische Pulver<sup>1</sup>), in Procenten.

| •  | Locatelli's Lampe.                                       |  | 1 .  |                    |
|--|--|--|--|--------------------|
| ·  | Durch Glas.  | Durch<br>beruss-<br>tesStein-<br>salz. | Dunkel<br>heißes<br>Messing.   | Heißes<br>VVasser. |
| Alaun No. 1 - No. 2 Citronensäure No. 1 - No. 2                          | 17,0<br>15,2 ° )<br>29<br>12,9 ° )                       | <b>3</b> 0                             | 17,1<br>13,0 <sup>3</sup> )<br>33,0 <sup>4</sup> )<br>8,7 <sup>3</sup> ) | 31,5               |
| Steinsalz No. 1 - No. 2 Schwefel   | 12,8 <sup>3</sup> ); 13,4<br>31,5 <sup>5</sup> )<br>50,0 | 11,8                                   | 11,3<br>29,2 <sup>5</sup> )<br>44,7                                      | •                  |
| Mennige<br>Bleiglanz<br>Holzkohle A<br>Holzkohle A                       | 30,2<br>26,3<br>5 <sup>6</sup> )                         | 22,4                                   | 34,0<br>9 <sup>6</sup> )   |                    |
| No. 1. Reihe I <sup>2</sup> )<br>No. 2. Reihe II <sup>2</sup> )<br>No. 2 | 11,4<br>15,1<br>3,2 <sup>3</sup> )                       | 13,9                                   | 16,0<br>3,5 <sup>3</sup> )   | 17,0               |
| Kalk No. 1 - No. 2 - No. 3 - Kohlens Magnesia                            | 30,5<br>15,5 <sup>3</sup> ); 15,6<br>27,5<br>8,3         | 18,4<br>12,6                           | 34,5<br>17,9<br>32,0   |                    |
| Kohlens. Magnesia  | 1 0,0  | 1 12,0                                 | •  | ŧ                  |

- 1) Unter nicht metallisch ist gemeint: nicht im Zustand von reinem oder ungebundenem Metall.
- 2) Die Umstände bei diesen beiden Reihen waren ungleich, so dass die eine nicht direct mit der anderen vergleichbar ist. Jede ist aber vollkommen gut.
- 3) Die so bezeichneten Beobachtungen sind mit einem krästigen VVärmebündel angestellt, auf die in §. 42 beschriebene VVeise.
  - 4) Nicht direct vergleichbar mit den beiden andern Beobachtungen in derselben Zeile, wahrscheinlich 3 oder 4 Procent zu hoch.
  - 5) Ungemein gute Beobachtungen.
  - 6) Die Intensitäten sehr schwach.

- 51) Zur vorstehenden Tafel bemerke ich: 1) dass die gepülverten krystallinischen Körper; wie Steinsalz, Alaun, Citronensäure und Schwefel, keine entschiedene, von ihrer Pulverform abhängige Neigung zum vorwaltenden Durchlass der Wärme von niedriger Temperatur dar-Der sorgfältig wiederholte Versuch mit Steinsalz ist, in diesem Punkt, sehr entscheidend, da die Gleichgültigkeit des Steinsalzes, als Substanz, gegen die Natur der durchzulassenden Wärme, die von dem mechanischen Zustand herrührende Wirkung, wenn sie da wäre, sogleich sichtbar machen würde. Es scheint in diesem Zustand die Wärme von niederer Temperatur sogar weniger leicht durchzulassen als die von hoher; 2) Bleiglanz, d. h. krystallisirtes Schwefelblei, im gepülverten Zustand, scheint die Eigenschaften von Gold, Silber und Zinn (43) zu besitzen: 3) Mennige, Holzkohle, Kalk und Magnesia, alles Substanzen von opaker, erdiger Beschaffenheit, scheinen sicher vorwaltend dunkle Wärme durchzulassen. Ich halte es für wahrscheinlich, dass diese Liste auf die meisten Körper von ähnlicher mechanischer Beschaffenheit ausgedehnt werden könne.
- 52) Diese Unterscheidungen lassen, das weiß ich wohl, die Ursache des Unterschiedes im Charakter der Pulver und der Eigenthümlichkeiten von angelaufenen Flächen fast in der früheren Dunkelheit. Vor Allem scheint es mir sonderbar, daß eine mit gepülvertem Steinsalz bestreute Fläche keine Aehnlichkeit, sondern vielmehr die entgegengesetzte Eigenschaft, mit einer mechanisch gefurchten von gleichem Material besitzt 1). Das Entgegengesetzte in der Wirkung der Metallpulver und der opaken Erden ist eben so sonderbar als unerwartet. Wie schon gesagt, zweisle ich indes, ob für jetzt eine vollständige Untersuchung der Eigenthümlichkeiten specifischer Substanzen die Mühe der erforderlichen Arbeit

<sup>1)</sup> Um diess recht deutlich zu machen, brauchte und verglich ich zwei solche Platten zu demselben Versuch.

belohnen würde. Ich habe Versuche mit einigen faserigen Substanzen gemacht, z. B. mit Papier und Membran, welche, glaube ich, sehr wahrscheinlich als angelaufene Flächen wirken. Eine Annäherung dazu zeigt, wie man sehen wird, das gewöhnliche Cambric-Papier. In dem zu Paris unter dem Namen papier végétal verfertigten Papier zum Durchzeichnen befindet sich offenbar, zur Hervorbringung der Durchsichtigkeit, eine fremde Substanz, welche den Wärmedurchgang abändert. Ein dichtes Gewebe von Baumwollenfäden übt, wie schon gezeigt, keine specifische Wirkung aus (34). Die folgende Tafel enthält einige in der vorhergehenden nicht aufgeführten Resultate, die bei verschiedenen Substanzen die in diesem Aufsatz betrachtete Eigenschaft der Wärmefarbe erläutern.

Procente der von verschiedenen Körpern durchgelassenen Wärme.

|                          | Wärmequelle.                     |                               |                     |
|--------------------------|----------------------------------|-------------------------------|---------------------|
|                          | Locatellis<br>Lampe mit<br>Glas. | Dunkel<br>heifses<br>Messing. | Heifses<br>VVasser. |
| Goldschlägerhaut         | 60                               | 28                            |                     |
| Cambric-Papier           | 8,6                              | 10,5                          | }                   |
| Papier végétal           | 36                               | 28                            |                     |
| Gesponnen Glas           | 47,5                             | <b>44</b> .                   | 42                  |
| Steinsalz berusst        | 30,2                             | <b>58</b>                     | 67                  |
| - rauh gemacht           | 49                               | <b>73</b>                     | 76                  |
| - polirt und gefurcht 1) | 49,5                             | <b>73</b>                     | 77                  |

- 53) Die Hauptthatsachen in diesem Aufsatze sind:
- 54) I. Die (dem Rothen gleiche) Eigenthümlichkeit von Russchichten, Wärme von niederer Temperatur durchzulassen, sindet sich auch: 1) beim blossen Holzkohlenpulver, 2) bei andern (wenigstens einigen) matten erdigen Pulvern, 3) bei einfach matten oder unpolirten

<sup>1) 200 × 200</sup> Quadrate auf den Zoll.

- Flächen, 4) bei unregelmäßig, z. B. mit Sand- oder Schmirgel-Papier geritzten Flächen, 5) bei polirten, mit feinen Furchen versehenen Flächen, 6) bei durchsichtigem Glimmer, nach mechanischer Aufblätterung, während er, als zusammenhängendes Medium, entgegengesetzte Eigenschaften besitzt.
- 55) II. Folgende Media scheinen gegen die Art der durchgehenden Wärme gleichgültig zu seyn: 1) dünnstes Blattgold, als undurchdringlich für jede; 2) Metallnetze, die jede Wärmeart genau im Verhältniss zur Flächengrösse ihrer Zwischenräume durchlassen; 3) Fadennetze; 4) die meisten krystallisirten Körper, in Pulverform; sie nähern sich der Opacität für Wärme.
- 56) III. Folgende Körper, außer den schon bekannten, lassen Wärme von hoher Temperatur (violettähnliche Wärme) am meisten durch: 1) mehre reine Metallpulver; 2) Steinsalz, gepulvert, und viele andere Pulver; 3) thierische Membran.
- 57) IV. Wärme von niederer Temperatur wird an unvollkommen polirten Flächen am regelmässigsten reflectirt, und, wie wir gesehen haben, auch am regelmässigsten durchgelassen. Diese Thatsachen sind für die Theorie der Wärme von großer Wichtigkeit, und wahrscheinlich werden sie rücksichtlich des Lichts und besonders der Absorptions-Erscheinungen auf Untersuchungen von nicht geringem Interesse führen.
- 58) Schon im §. 24 wurde auf die Analogie der eben erwähnten Thatsache mit der, dass rothes Licht leichter als violettes von matten Flächen reflectirt wird, hingewiesen; diese Thatsache bestätigt die Zulässigkeit der Wellenlehre bei der Wärme, und die Meinung, dass die wärmezeugenden Wellen desto länger sind, als die Temperatur der Quelle niedriger ist. Die Durchgangs Erscheinungen sind dunkler; sie lassen sich vergleichen entweder mit der Diffraction oder der Absorption beim Licht.
- 59) Die Wirkung der auf polirten Flächen gezogenen Linien, wie sie zu manchen Distractions-Versuchen,

gebraucht werden, führt zu der Frage (31), ob die mittlere Farbe des Lichts beim Durchgang durch Gitter nothwendig unverändert bleibe? Diese Frage scheint noch Keinem, dem ich sie vorlegte, eingefallen zu seyn; und obwohl es sehr wahrscheinlich ist, dass keine Veränderung stattfinden werde, so scheinen doch die Gründe für eine solche Meinung a priori nicht ganz feststehend. Prof. Kelland, glaube ich, ist der Erste, dem es gelang, den Ausdruck für die Beleuchtung eines Schirms, der hinter irgend einem von ebenen Wellen getroffenen Gitter steht, zu integriren 1); er sagte mir, dass allemal, wenn die Breite der Zwischenraume irgend ein Multiplum von der Breite der Drähte oder opakem Räume sey, die Intensität dieselbe sey, wie wenn daselbst ein Diaphragma vorhanden wäre, so groß wie die Summe der Zwischenräume des Gitters.

- 60) Diess Resultat (welches für unseren Zweck binlänglich allgemein zu seyn scheint) wird in sosern bestätigt, als die Metallgitter für die Qualität der einfallenden Wärme durchaus *indifferent* sind.
- 61) Es bleibt indess zu erklären, wie gesurchte Flächen wirken können, anders als durch Aufsangung eines Theils der Wärme, wie es ein opakes Netzwerk thun würde. Ich weiss keine ganz befriedigende Erklärung zu geben; allein der Umstand, dass der durch Erwärmung in dünne Blätter zerfällte Glimmer eben so wirkt, kann uns vielleicht zu etwas der wahren Ursache Aehnliches führen.
- 62) Eine Anzahl dünner Platten, von genau gleicher Dicke, würde eine gewisse Farbe durchlassen und die complementare reflectiren. Sind nun Platten von nahe einer gewissen Dicke sehr vorwaltend, und ist das Missverhältnis in der Länge der einfallenden Wellen schr groß, so wird ein großer Antheil in gleicher Weise durchgelassen und der Rest vernichtet oder reflectirt.

<sup>1)</sup> Airy's Mathematical Tracts, p. 328.

Wenn dieser Vorgang bei mechanisch in Blätter zerfällten Körpern nicht so häufig bemerkt worden, als man es vermuthen könnte, so entspringt diess aus dem geringen Umfang der Wellenlänge in den sichtbaren Theilen des Spectrums. Eine geringe Abänderung in der Dicke des Blättchens läst folgweise jede Farbe des Spectrums durch oder vernichtet sie durch Interferenz. Sind die Wärmewellen (wie ich schon vermuthete) weit heterogener als die Lichtwellen, so würden solche Effecte verhältnissmäsig mehr hervortreten.

63) Vermuthlich besteht eine gefurchte Fläche aus einer Anzahl polirter Flächenstücke, die von der allgemeinen Fläche, unter kleinen Neigungen gegen die einfallenden Strahlen, theilweis abgerissen sind; und es lässt sich voraussetzen, dass diese Strahlen, nach der Trennung durch partielle Reflexion und Refraction, sich mit ungleichen Verzögerungen wieder vereinigen, dadurch erst auf die kürzeren Wellen zerstörend einwirken und die übrigen bestehen lassen. Ich habe schon auf die Thatsache aufmerksam gemacht, dass die meisten der trüben Flüssigkeiten hauptsächlich die längeren Lichtwellen durchlassen. Ich halte diess indess nur für vage Muthmassungen über einen sehr dunkeln Gegenstand. glaube, dass Versuche über die Farbe solcher Mittel wie die angewandten, und besonders matter Flächen, nicht ohne Werth bei Erläuterungen der Absorptions-Erscheinungen in der Optik seyn würden.

<sup>64)</sup> Zum Schlus könnte man vielleicht erwarten, dass ich einige Rücksicht nähme auf die Versuche und Raisonnements, von denen Hr. Melloni einen Bericht an Hrn. Arago gesandt (Compt. rend. vom 30. März, T. X p. 537 und 826) in zwei, vom 4. und 14. März datirten Briefen. Diese Briefe sind veranlasst durch die Ankündigung meiner Versuche in demselben Werk (vom

6. Jan.). Der vorstehende Aufsatz, lediglich begründet auf Versuche, die vor der Ausfertigung von Hrn. Melloni's erster Mittheilung unternommen und vollendet wurden, wird, glaube ich, hinlänglich auf alle die Fragen antworten, die er in, seinen Briefen an Hrn. Arago aufgeworfen hat, wenigstens so weit sie meine Versuche betreffen.

VIII. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Theodor Scheerer.

Kurzer geschichtlicher Ueberblick.

Ehe ich meine Untersuchungen über die genannten Mineralien mittheile, will ich in Kürze der hauptsächlichsten Arbeiten gedenken, die früher über dieselben bekannt gemacht worden sind. Besonders werde ich alle bisher mit diesen Mineralkörpern unternommenen Analysen anführen, damit sie später mit den Resultaten meiner analytischen Untersuchungen verglichen werden können.

Der Allanit wurde zuerst von Giesecke in Grönland aufgefunden. Bekanntlich wurde das Schiff, mit welchem er seine auf Grönland gesammelten Mineralien nach Kopenhagen schickte, unterweges von einem englischen Kaper genommen, und dessen Ladung zu Leith in Schottland verkauft. Allan brachte diese Mineralien an sich, und erkannte an dem darunter befindlichen Kryolith, dass sie aus Grönland seyen. Außerdem fand er ein Mineral unter ihnen, welches er nach den äußeren Kennzeichen für eine Gadolinitart hielt 1). Er schickte eine Quantität davon an Thomson, um es auf seine

<sup>1)</sup> Transactions of the royal society of Edinburg, Vol. VI Part. I; und Journal des mines, Vol. XXX, p. 281.

chemischen Bestandtheile näher zu untersuchen. Thomson 1) fand es zusammengesetzt aus:

| Kieselerde       | 35,4        |
|------------------|-------------|
| Thonerde,        | 4,1         |
| Eisenoxyd        | 25,4        |
| Ceroxyd          | <b>33,9</b> |
| Kalkerde         | 9,2         |
| Flüchtige Theile | 4,0         |
| -                | 112,0.      |

Ausserdem gab er noch einen Gehalt von 7,2 Proc. eines neuen Metalloxyds an, welches er Junoniumoxyd nannte. Spätere Untersuchungen haben jedoch diese Angaben nicht bestätigt. Allan zu Ehren nannte Thom- s son diess Mineral Allanit. Was die Krystallform desselben betrifft, so ist sie, nach ihm, ein rhombisches Prisma von 117°. Allan hatte früher einen Winkel von 120° angegeben. Haidinger 2) beschreibt einen großen, aber aufgewachsenen Krystall des Allanits als zum 1und I gliedrigen Krystallsystem gehörig, und giebt die Winkel, unter denen sich die senkrechten Prismenslächen schneiden, zu 129°, 115° und 116° an, welche beiden letzteren Winkel der Abstumpfung der scharfen Seitenkante angehören. Das specifische Gewicht des Minerals fand Thomson sehr verschieden, von 3,119 bis 4,001. v. Leonhard 8) giebt die spec. Schwere, nach einer Wägung von Kopp, zu 3,495 an. Die unvollkommene Kenntniss von der chemischen Zusammensetzung dieses Minerals, welche man etwa im Jahre 1808 durch Thomson erhielt, blieb lange Zeit hindurch die einzige, bis endlich 1834 Stromeyer 4) das Mineral einer neuen

<sup>1)</sup> Transact. of the royal society of Edinburgh, Vol. VI Part. II.

<sup>2)</sup> Ebendaselbst, 1825.

<sup>3)</sup> Leonhard und Selb's, mineralogische Studien, I.

<sup>4)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. XXXII S. 288..

chemischen Untersuchung unterwarf. Drei sehr wohl übereinstimmende Analysen gaben im Mittel folgendes Resultat:

| Kieselerde   | 33,02  |
|--------------|--------|
| Thonerde     | 15,22  |
| Eisenoxydul  | 15,10  |
| Ceroxydul    | 21,60  |
| Manganoxydul | 0,40   |
| Kalk         | 11,08  |
| Wasser       | 3,00   |
| •            | 99,42. |

Außerdem hat Wollaston früher ein Mineral aus Mysore analysirt, welches Manche zum Allanit zählen. Ich werde jedoch später zeigen, daß es mit mehr Recht seinen Platz beim Cerin einnimmt.

Der Cerin wurde zuerst im Jahre 1811 von Hisinger 1) beschrieben, der ihn auf der Bastnäs-Grube bei Riddarhyttan fand, woselbst er meist in dem ihm verwandten Cerit eingewachsen vorkommt. Das spec. Gewicht giebt Hisinger zu 3,77 bis 3,80 an, und die Zerlegung ergab:

| Kieselerde            | 30,17   |
|-----------------------|---------|
| Thonerde              | 11,31   |
| Eisenoxyd             | 20,72   |
| Ceroxydul             | 28,19   |
| Kalkerde              | 9,12    |
| Kupferoxyd (zufällig) | 0,87    |
| Flüchtige Theile      | 0,40    |
| _                     | 100,78. |

Seit dieser Zeit ist keine zweite analytische Untersuchung mit diesem Minerale vorgenommen worden. Hinsichtlich der krystallographischen Kenntniss hat Hr. Prof.

<sup>1)</sup> Kongl. Vetenskaps Acad. Handl. År 1811; und Journal de physique etc., Vol. LXXV p. 239.

G. Rose vor einigen Jahren eine Notiz darüber mitgetheilt. Er fand das Krystallsystem des Cerins 1- und 1 axig. Ich will hier seine eigenen Worte anführen: »Es sind geschobene vierseitige Prismen von 128°, die an den scharfen und stumpfen Seitenkanten gerade abgestumpft sind (also vier Combinationskanten von 154° und vier von 116° haben) und an den Enden, außer andern Flächen, mit zwei Zuschärfungen von 110° und 70° begränzt sind, die auf die Abstumpfungen der scharfen Seitenkanten gerade aufgesetzt sind. «Hr. Prof. G. Rose vermuthet daher mit vielem Grund, daß die Krystallformen des Allanits und Cerins dieselben seyen, indem sie sich mit Haidinger's ungesthren Messungen des Allanits sehr gut in Uebereinstimmung bringen lassen.

Hier will ich auch die Zusammensetzung des schon vorbin beim Allanit erwähnten Minerals von Mysore anfübren, welches durch Wollaston<sup>2</sup>) analysirt worden ist. Derselbe fand darin:

| Kieselerde | 34,0  |
|------------|-------|
| Thonerde   | 9,0   |
| Eisenoxyd  | 32,0  |
| Ceroxydul  | 19,8  |
|            | 94,8. |

Der Orthit wurde von Berzelius <sup>3</sup>) etwa im Jahre 1815, zugleich mit vielen andern höchst interessanten Mineralien, in der berühmten Fundstätte von Finbo entdeckt. Derselbe fand sich hier in eigenthümlichen, strahlenförmigen Massen, welche von dem die Lagerstätte umgebenden Gneis ausgingen. Sein spec. Gewicht war 3,288 und seine Zusammensetzung:

- 1) Elemente der Krystallographie, von G. Rose, 1. Aufl. S. 165.
- 2) v. Leonhard's Handbuch der Oryktognosie, S. 482.
- 3) Afhandl. i Fysik, Bd. V S. 39.

| Kieselerde   | 36,25  |
|--------------|--------|
| Thonerde     | 14,00  |
| Eisenoxydul  | 11,42  |
| Ceroxydul    | 17,39  |
| Yttererde    | 3,80   |
| Manganoxydul | 1,36   |
| Kalkerde     | 4,89   |
| Wasser       | 8,70   |
| •            | 97,81. |

Später fand Berzelius 1) dieses Mineral auch in einem Granitgange, nicht weit von Finbo, dem sogenannten » Gottliebsgange. « Zwei Analysen ergaben solgende Zusammensetzung des Orthits:

| Kieselerde    | 32,00       | 32,18  |
|---------------|-------------|--------|
| Thonerde      | 14,80       | 14,81  |
| Eisenoxydul ` | 12,44       | 12,38  |
| Ceroxydul     | 19,44       | 20,51  |
| Yttererde     | 3,44        | 2,87   |
| Manganoxydul  | 3,40        | 3,36   |
| Kalkerde      | 7,84        | 7,96   |
| Wasser        | <b>5,36</b> | 5,36   |
|               | 98,72       | 99,43. |

Längere Zeit nachher hat Wöhler 2) den Orthit auch im Granite, in der Nähe von Stockholm, auf Skepsholmen, gefunden. Durch eine Analyse überzeugte er sich, dass er gleich dem vom Gottliebsgange zusammengesetzt sey. Doch giebt Wöhler zugleich an, dass der von ihm gefundene Orthit durchaus nicht jene Strahlenform zeige, die man anfänglich charakteristisch für den Orthit hielt, sondern in rundlichen Körnern von mehr oder weniger bedeutender Größe vorkomme.

<sup>1)</sup> Afhandl. i Fysik, Bd. V S. 42.

<sup>2)</sup> Zeitschrist für Mineral. von K. C. v. Leonhard, Bd. I S. 246.

Die neusten Analysen über Orthit sind von Berlin 1) angestellt worden. Es war diess eine zu Ytterby vorkommende Varietät, welche er solgendermassen zusammengesetzt fand:

| Kieselerde  | 36,24 | <b>33,60</b> |
|-------------|-------|--------------|
| Thonerde    | 8,18  | 12,58        |
| Yttererde   | 29,81 | 20,83        |
| Ceroxydul   | 4,98  | 4,56         |
| Eisenoxydul | 9,06  | 13,48        |
| Kalkerde    | 5,48  | 9,59         |
| Tälkerde    | 0,61  | 1,60         |
| Wasser      | 4,59  | 3,34         |
|             | 98,95 | 99,58.       |

Außerdem giebt Berlin noch einen Gehalt von 0,61 und 0,62 Kali und Natron an, der aber wohl von beigemengter Gebirgsart herrühren dürfte. Berzelius glaubt, daß diese beiden Abarten nur mit Gadolinit gemengter Orthit seyen; ich werde jedoch später zeigen, daß hierüber auch eine andere Ansicht mit Wahrscheinlichkeit aufgestellt werden kann.

Der Gadolinit wurde von Arrhenius zu Ytterby entdeckt. Geyer<sup>2</sup>) machte hierüber im Jahre 1788 eine kurze Mittheilung, in welcher er die äußern Kennzeichen dieses Fossils beschrieb. Der erste, welcher dasselbe analysirte, war Gadolin<sup>3</sup>). Er sand darin:

| Kieselerde | 31        |
|------------|-----------|
| Thonerde   | 19        |
| Eisenoxyd  | 12        |
| Yttererde  | <b>38</b> |
| •          | 100       |

<sup>1)</sup> Berzelius Jahresbericht, Jahrgang 17, S. 221.

<sup>2)</sup> v. Crell's Annalen der Chemie, Bd. I S. 329.

<sup>3)</sup> Vetenskaps Acad. Handl. 1794, Th. II S. 137.

wobei er zugleich die Eigenthümlichkeit der Yttererde, als einer neuen Erdart, aussprach.

Darauf war es Ekeberg 1), welcher den Gadolinit von Ytterby einer analytischen Untersuchung unterwarf, und dabei folgendes Resultat erhielt:

| Kieselerde | <b>25</b>       |
|------------|-----------------|
| Thonerde   | 41              |
| Eisenoxyd  | 18              |
| Yttererde  | $47\frac{1}{2}$ |
|            | 100.            |

Diess Resultat weicht bedeutend von dem vorigen ab; jedoch ist auf letzteres das meiste Gewicht zu legen, da es mit sehr reinen Stücken angestellt wurde. Die vollständigste Untersuchung dieses Minerals in älterer Zeit hat Klaproth<sup>2</sup>) unternommen. Er setzte es zugleich durch seine Versuche außer Zweisel, dass die Yttererde wirklich eine eigenthümliche Erde sey, da man bisher ihre Selbstständigkeit, besonders wegen ihrer großen Aehnlichkeit mit der Beryllerde, stark angesochten hatte. Das Resultat seiner quantitativen Untersuchung stimmt jedoch nur wenig mit dem von Ekeberg überein:

| Kieselerde            | 21,25        |
|-----------------------|--------------|
| Thonerde              | 0,50         |
| Eisenoxyd (schwarzes) | 17,50        |
| Yttererde             | <b>59,75</b> |
| Wasser                | 0,50         |
| •                     | 99,50.       |

Diese drei angeführten Analysen haben wohl nur noch ein historisches Interesse, aber sie sind keineswegs geeignet, um einen genauen Schluss auf die chemische Constitution dieses Minerals zu machen. Das Ceroxydul ist

<sup>1)</sup> Vetensk. Acad. Handl., År. 1797, S. 156, und 1802 S. 76.

<sup>2)</sup> Klaproth's Beiträge u. s. w. Bd. III S. 52.

in allen dreien übersehen und nicht von der Yttererde getrennt worden, was auch nicht wohl geschehen konnte, da die Eigenschaften desselben zu dieser Zeit nur erst sehr unvollkommen bekannt waren.

Berzelius 1) verdanken wir die erste genaue und vollständige Kenntniss dieses seltenen Mineralkörpers. Er untersuchte davon drei Varietäten, von Brodbo, Finbo und Kårarsvet, deren chemische Zusammensetzung ich hier ansühren will:

|              | Von Finbo. | Von Brodbo. |
|--------------|------------|-------------|
| Kieselerde   | 25,80      | 24,16       |
| Yttererde    | 45,00      | 45,93       |
| Ceroxydul    | 16,69      | 16,90       |
| Eisenoxydul  | 10,26      | 11,34       |
| Wasser       | 0,60       | 0,60        |
|              | 98,35      | 98,93.      |
|              | Von K      | årarfvet    |
| Kieselerde   | 29,20      | 29,18       |
| Beryllerde   | 1,70       | 2,00        |
| Yttererde    | 47,62      | 47,30       |
| Eisenoxydul  | 8,30       | 8,00        |
| Ceroxydul    | 3,40       | 3,40        |
| Kalkerde     | 3,47       | 3,15        |
| Manganoxydul | 1,42       | 1,30        |
| Wasser       | 5,20       | <b>5,20</b> |
|              | 100,31     | 99,53.      |

Der Gadolinit von Kärarfvet ist also dadurch vor den übrigen auszeichnet, dass Beryllerde in ihm auftritt, die nachher öfter in den Gadoliniten von verschiedenen Fundorten angegeben worden ist. So fanden sie Thomson und Steele<sup>2</sup>) in einer Gadolinitart von unbekanntem Fundorte:

<sup>1)</sup> Berzelius, Afhandl. i Fysik etc. Bd. IV S. 148 und 389.

<sup>2)</sup> Records of Science, Juni 1835.

| Kieselerde  | 24,33  |
|-------------|--------|
| Beryllerde  | 11,60  |
| Yttererde   | 45,00  |
| Ceroxydul   | 4,33   |
| Eisenoxydul | 13,59  |
| Wasser      | 0,90   |
| ,           | 99,75. |

Demnächst hat A. Connell 1) einen Gadolinit von hlun untersucht, und giebt seine Zusammensetzung foldermaßen an:

| Kieselerde  | 27,10  |
|-------------|--------|
| Beryllerde  | 5,90   |
| Yttererde   | 36,54  |
| Ceroxydul   | 14,31  |
| Eisenoxydul | 14,41  |
| Kalkerde    | 0,45   |
|             | 98,71. |

Da die Yttererde so viele Eigenschaften mit der Belerde gemein hat, und so leicht mit dieser verwecht werden kann, so bezweifelte Berzelius, dass es einem so großen Gehalt an Beryllerde, wie ihn die den letzten angeführten Analysen angeben, seine Richseit habe. Berlin<sup>2</sup>) hat deshalb den Gadolinit von erby mit besonderer Rücksicht auf die Beryllerde unsucht. Ich gebe hier die Resultate seiner Analysen:

| Kieselerde      | 25,62  | 25,26  |
|-----------------|--------|--------|
| Thonerde        | 0,48   | 0,28   |
| Yttererde       | 50,00  | 45,53  |
| Ceroxydul       | 7,90   | 6,08   |
| Eisenoxydul     | 14,44  | 20,28  |
| Kalkerde        | 1,30   | 0,50   |
| Talkerde        | 0,54   | 0,11   |
| Kali und Natron | 0,37   | 0,41   |
|                 | 100,65 | 98,45. |

Edinburgh New Philosophical Journal, Vol. XX p. 300. Berzelius, Jahresbericht, Jahrgang 17, S. 221.

Der Gadolinit von Ytterby hält also hiernach keine Beryllerde. Die Abweichung beider Analysen, namentlich im Yttererdegehalt, liegt vielleicht nur in der Isomorphie einiger Bestandtheile.

Trotz der verschiedenen Untersuchungen über die vier hier in Rede stehenden Mineralien ist man bis jetzt dennoch zu keiner genauen Kenntnis ihrer chemischen Constitution gekommen. Einige Mineralogen rechnen den Cerin zum Allanit, andere den Allanit zum Orthit. Kurz, dass alle drei Fossilien verwandt seyen, darüber ist man einig; allein durch ihre Zusammensetzung wird diese Verwandtschaft bis jetzt noch nicht genügend dargethan. Beim Gadolinit ist das Auftreten der Beryllerde ein Räthsel, welches verhindert für dessen Zusammensetzung eine Formel zu bilden. In dem Folgenden werde ich nun darthun, in wiesern meine Arbeiten zur genaueren Kenntnis dieser Mineralien beigetragen haben.

### Aeussere Charakteristik der untersuchten Mineralien.

Die von mir untersuchten Mineralien sind, mit Ausnahme von einem (des Cerins von der Bastnäs-Grube bei Riddarbyttan), von bisher unbekannt gewesenen Fundorten, und ich glaube daher schuldig zu seyn, außer den Resultaten meiner Analysen, auch die äußeren Kennzeichen derselben anzugeben, damit zwischen ihnen und den ähnlichen Mineralien bekannter Fundstätten auch in dieser Hinsicht Vergleiche angestellt werden können. Ich werde hierbei diese Mineralien sogleich unter denjenigen Namen aufführen, zu welchem mich die weiter hinten angeführten Resultate meiner Analysen berechtigt haben.

#### I. Orthit von Fillefjeld.

Fundort. Eine genauere Bezeichnung des Ortes, wo diess Mineral angetroffen wird, als die Angabe eines grofsen Gebirgrückens, bin ich leider nicht im Stande zu geben. Ein reines Stück dieses Minerals, von einigen Kubikzollen Inhalt, befindet sich auf der Mineraliensammlung der Universität zu Christiania, jedoch ist über dasselbe weiter nichts bekannt, als dass es von Fille-Fjeld sey.

Farbe. Pechschwarz.

Farbe des Pulvers. Grau.

Aeussere Gestalt. Massig, ohne Spuren von Krystallinität.

Glanz. Glasglanz, sich zum Fettglanze neigend.

Bruch. Unvollkommen muschlig.

Durchsichtigkeit. Nur in den seinsten Splittern schwachgrau durchscheinend.

Härte. Sehr nahe der des Feldspaths.

Zusammenhang der Theile. Spröde.

Specifisches Gewicht. 3,63 bis 3,65.

Verhalten vor dem Löthrohre. Unter schwachem Blasenwersen zur schwarzen, glasigen Kugel schmelzend. Mit den Flüssen einen Gehalt von Kieselerde und Eisen zeigend.

Vorkommen. An dem erwähnten Stücke besindet sich keine Gebirgsart, welche einen Schluss auf das Vorkommen dieses Minerals erlaubte.

#### II. Allanit von Jotun-Fjeld.

Fundort. Dieses Mineral kommt in einer der großartigsten Gebirgsgegenden Norwegens vor. Es findet sich an den Usern des Bygdin-Vand (Bygdin-Wasser), eines Sees, welchen man erst in der neusten Zeit geographisch vermessen und auf Karten verzeichnet hat, obgleich er über 4 Meilen lang und an einzelnen Stellen über eine

halbe Meile breit ist. Der Bygdin-See liegt etwa 3500 Fuss über der Meeressläche, zwischen Jotun-Fjeld und Net-Fjeld, an der östlichen Seite des großen Gebirgskammes, der sich von Dovre-Fjeld nach Süden zieht. Eine große Anzahl Gebirgswässer stürzen sich von den umliegenden, bis zu 7000 Fuss ansteigenden Schneegebirgen und Gletschern in den See, und unter diesen ist es der westlichste, auf der Nordseite des Sees, Mjelka-Elf (Milch-Fluss), an dessen Mündung in den Bygdin-See sich der Allanit findet. Der Flus führt deswegen seinen Namen, weil eine große Menge von hinter einander folgenden Wasserfällen sein Wasser fast in Schaum verwandeln, und ihm daher in der Ferne das Ansehn eines weißen Streisens verleihen. Hr. Prof. Keilhau ententdeckte diess Mineral hier vor etwa 20 Jahren, als er bei der Vermessung des Sees zugegen war, und brachte einige Probestücke davon mit. Das Interessante der Gegend und des Vorkommens desselben veranlassten mich eine Reise dahin zu unternehmen.

Farbe. Pechschwarz.

Farbe des Pulvers. Hell grünlichgrau.

Aeussere Gestalt. In rundlichen und länglich rundlichen Körnern einsitzend. Ohne Krystallinität.

Glasartig, in's Fettige.

Bruch. Unvollkommen muschlig.

Durchsichtigkeit. Nur in den feinsten Splittern hell grünlichgrau durchscheinend.

Härte. Anscheinend ein wenig härter als Feldspath.

Zusammenhang der Theile. Spröde.

Specifisches Gewicht. 3,53 bis 3,54.

Verhalten vor dem Löthrohr. Gleich dem vorigen.

Vorkommen. In einem porphyrartigen Gestein, welches das Bette des Mjelka-Elf bildet, setzen gangartige Adern auf (die ich jedoch nicht für wirkliche Gänge in Anspruch nehme) 1), welche fast rechtwinklich die Rich-

1) Ich halte sie von ähnlicher Natur, wie jene Mineralausscheidung zu

tung des Flusses durchschneiden. Dieselben bestehen aus einer dichten, zuweilen feinkörnigen Grundmasse, von weisslicher Farbe mit sleischrothen Streisen durchzogen. Ich hielt sie anfangs für dichten Feldspath. Da aber die Auflösung des durch Schmelzen mit kohlensaurem Natron aufgeschlossenen Minerals keine Kalireaction zeigte, so ist es wahrscheinlich, dass sie aus dichtem Albit besteht. In einer dieser Adern, welche man durch ihre hellere Farbe schon in der Entfernung vom Nebengesteine unterscheidet, kommt nun der Allanit eingesprengt vor. Er bildet hier verschiedenartig gestaltete Körner, welche zuweilen reihenförmig, mehr oder weniger jenen fleischrothen Streifen folgend, angeordnet sind, und gleichsam hierdurch eine Neigung zur Strahlenbildung zeigen, ähnlich der des Orthits vom Gottliebs-Gang. Die Größe der Körner ist verschieden, doch fand ich keins viel über Hasselnusgröße. Sie sind zuweilen von ganz feinkörnigem Magneteisenstein umgeben, der überhaupt viele der kleineren Körner so innig durchdringt, dass man ihn nur durch Pulvern des Minerals und Ausziehen mit dem Magnete von demselben trennen kann. Außer dem Allanit finden sich noch kleine, höchstens linienlange Krystalle sparsam eingesprengt, welche, den äußern Kenzeichen zufolge, Zirkone sind. Der Ort der Verbreitung des Allanits, im Verhältniss zur Länge jener gangartigen Ader, ist nur von geringem Umfange. Ich löste durch einen einzigen, gut angebrachten Schuss fast die ganze Gesteinsmasse ab, in der er eingesprengt war. Es ist aber höchst wahrscheinlich, dass wenn man den Mjelka-Elf bis zu seiner Quelle verfolgte, oder in den umliegenden Gebirgen suchte, man noch mehr Fundorte desselben antreffen würde. Leider wurde ich durch anhaltendes Regenwetter verhindert in dieser unwirthbaren Einöde, fast

Fossum, welche ich im 49. Bande von Poggendorff's Annalen beschrieben habe.

10 Meilen von der nächsten menschlichen Wohnung entfernt, längere Untersuchungen anzustellen.

#### f III. Allanit von Snarum.

Fundort. Ich fand dieses Mineral etwa eine Viertelmeile von dem bekannten Fundorte des Rutils und Apatits auf Snarum entfernt. 'Es scheint sich nur in sehr geringer Menge zu finden.

Farbe. Pechschwarz, in's Bräunliche ziehend.

Farbe des Pulvers. Grau.

Aeussere Gestalt. In eckigen Körnern, welche durch die sie begränzenden Albitkrystalle ihre Form erhalten, und ihnen zuweilen einen Anschein von Krystallinität geben, wenn jene Krystalle ausgebrochen sind.

Glanz. Matter Fettglanz, nur wenig glasartig.

Bruch. Uneben in's Körnige.

Durchsichtigkeit. Völlig undurchsichtig.

Härte. Wenig von der des Feldspaths verschieden.

Zusammenhang der Theile. Bröcklich.

Specifisches Gewicht. 3,79.

Verhalten vor dem Löthrohr. Zur schwarzen glasigen Perle schmelzbar. Mit den Flüssen auf Kieselerde und Eisen reagirend.

Vorkommen. In einer Ausscheidung von krystallisirtem Albit, zugleich mit Krystallen von Quarz, grüner Hornblende und Apatit. Die Apatitkrystalle sind von ziemlich bedeutender Größe, zuweilen über 1 Zoll lang und breit, und sind durch die stark ausgebildeten hexagonalen Pyramidenflächen ausgezeichnet.

#### IV. Cerin von Riddarhyttan.

Zur Vergleichung will ich die meist schon bekannten Eigenschaften dieses Minerals hier anführen.

Farbe. Bräunlich schwarz.

Farbe des Pulvers. Graubraun, ziemlich dunkel.

Aeussere Gestalt. Krystallinische Massen und Kryille; letztere besonders in Kupferkies eingewachsen.

Glanz. Matter Fettglanz.

Bruch. Uneben körnig, in's Muschlige.

Durchsichtigkeit. Selbst in den feinsten Splittern cht durchscheinend.

Härte. Der des Feldspaths nahe.

Zusammenhang der Theile. Weniger bröcklich als r Allanit von Snarum.

Specifisches Gewicht. Nach Hisinger 3,77 bis 3,80.

Verhalten vor dem Löthrohr. Unter Kochen zur hwarzen, glasigen Kugel schmelzend, und mit den Flüsn auf Eisen und Kieselerde reagirend.

Vorkommen. Meist im Cerit eingewachsen, mit rnblende und Kupferkies.

#### V. Gadolinit von Hitterön.

Fundort. Hr. Prof. Keilhau fand diess Mineral f Hitterön, einer Insel bei Flekkefjord, im südlichen prwegen. Es ist diess derselbe Ort, welcher den Miralogen schon als einzige Fundstätte der phosphorsaun Yttererde bekannt ist. Auch Orthit soll sich hier den. Es bietet also diese Insel eine sehr reiche Quelle tererdehaltiger Fossilien dar.

Farbe. Pechschwarz.

Farbe des Pulvers. Grüngrau.

Aeussere Gestalt. Das Stück, welches sich auf der niversitätssammlung zu Christiania befindet, ist völlig diegen, ohne fremde Beimengungen. Es mag etwa eize Pfunde wiegen, und möchte wohl das größte bisr gefundene Exemplar dieser Art seyn. Spuren von ystallinität sind nicht daran zu bemerken.

Glasglanz, etwas fettartig.

Bruch. Muschlig.

Durchsichtigkeit. In Splittern grüngrau durchscheind. Härte. Etwas härter als Feldspath.

Zusammenhang der Theile. Spröde.

Specifisches Gewicht. 4,35.

Verhalten vor dem Löthrohr. Unschmelzbar; Kieselerde- und Eisengehalt zeigend.

Vorkommen. An dem erwähnten Stück befindet sich kein Nebengestein. Es ist jedoch wahrscheinlich, daß dieser Gadolinit, gleich der phosphorsauren Yttererde, in Granit eingewachsen vorkommt.

(Schluss im nächsten Heft.)

IX. Verbesserung des Marsh'schen Apparats; von den HH. Käppelin und Kampmann in Colmar.

Lin gerades, 0,01 Mm. weites Rohr geht in eine zweihalsige Flasche, die Zink enthält; aus dem zweiten Halse führt eine gebogene Röhre in ein Rohr mit Chlorcalcium, und an diesem sitzt eine dritte, 0,005 Mm. weite Röhre, die am Ende ausgezogen, und durch die beiden Löcher eines steigbügelförmigen Kupserblatts gesteckt ist. durch kann man diese Röhre auf eine Länge von etwa 5 Centm. mittelst der Weingeistlampe erhitzen. Beim Gebrauch schüttet man erst verdünnte Salzsäure durch die gerade Röhre binein, und erhitzt, wenn alle Luft ausgetrieben worden, die enge Röhre zum Glühen. Anzünden des ausströmenden Gases ermittelt man, ob die angewandten Reagenzien arsenikfrei seyen. Hierauf schüttet man in die Flasche: 1) abermals verdünnte Salzsäure, 2) die auf Arsenik verdächtige Flüssigkeit, 3) Salzsäure, 4) die erwähnte Flüssigkeit, und so fort. wenig Arsenik auch vorhanden seyn mag, so sammelt es sich doch in dem Theil der 0<sup>m</sup>,005 weiten Röhre, der nicht erhitzt worden, und zugleich kann man durch Entzünden des ausströmenden Gases und Vorhalten einer Porcellanplatte ermitteln, ob alles Arsenikwasserstoff zersetzt worden. (Compt. rend. T. XI p. 926.)

### X. Veber das Arsenikwasserstoffgas; von Heinrich Rose.

Es ist bekannt, dass das Arsenikwasserstoffgas von allen metallischen Auflösungen besonders leicht durch eine Auflösung von Quecksilberchlorid zersetzt wird, und dass man sich deshalb derselben bedient, sowohl um jede Spur von Arsenikwasserstoffgas zu zerstören, als auch um die Gegenwart dieses Gases anzuzeigen.

Die Zusammensetzung dieses Niederschlags ist indessen ganz unbekannt, und die Eigenschaften, welche man demselben zuschreibt, gewöhnlich unrichtig angegeben worden. Soubeiran thut seiner in der Arbeit über Arsenikwasserstoffgas fast gar nicht Erwähnung 1), und Strome ver scheint der einzige gewesen zu seyn, welcher ihn untersucht hat. Nach ihm bildet das Arsenikwasserstoffgas mit einer Quecksilberchloridauflösung arsenichte Säure und Quecksilberchlorür, und endlich ein Amalgam von Quecksilber und Arsenik.

Das Arsenikwasserstoffgas, welches ich zu meinen Versuchen gebrauchte, entwickelte ich aus einer gewöhnlichen Entbindungsflasche in der Kälte vermittelst metallischen Zinks, arsenichter Säure und verdünnter Chlorwasserstoffsäure. Ehe das Gas in eine Auflösung von Quecksilberchlorid geleitet wurde, mußte es durch eine mit Chlorcalcium angefüllte Röhre strömen. Da eine Auflösung von Quecksilberchlorid durch reines Wasserstoffgas nicht verändert wird, so konnte die Beimengung dieses Gases keinen Einfluß auf die Zusammensetzung des Niederschlags ausüben.

In der Quecksilberchloridauflösung entsteht durch hineingeleitetes Arsenikwasserstoffgas ein gelber Nieder-

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. XIX S. 191.

schlag, der einen Stich in's Bräunliche hat, und sich dadurch von der Fällung unterscheidet, welche durch Einwirkung von Phosphorwasserstoffgas auf Quecksilberchloridauflösungen entsteht. Nach dem Filtriren, Aussüßen mit kaltem Wasser und schnellen Trocknen im luftleeren Raume über Schwefelsäure sieht der Niederschlag braungelb aus.

Wird bei der Erzengung des Niederschlages nicht die ganze Menge des Quecksilberchlorids zersetzt, sondern leitet man weniger Arsenikwasserstoffgas in die Auflösung desselben, als zur vollständigen Zersetzung nothwendig ist, so schützt der Ueberschufs des aufgelösten Salzes den Niederschlag sehr gegen die Zersetzung vermittelst des Wassers. Findet indessen der entgegengesetzte Fall statt, hat man alles Quecksilber aus der Auflösung durch ein Uebermaass von Arsenikwasserstoffgas gefällt, hat man besonders eine verdünnte Auflösung angewandt, so wird der entstandene Niederschlag leichter Durch Ausbewahrung unter vielem Wasser in einer verschlossenen Flasche, nachdem er ausgesüßt worden ist, wird er schwarz, und besteht endlich aus blossen Quecksilberkügelchen. Die über diesen stehende Flüssigkeit giebt mit salpetersaurer Silberoxydauflösung einen Niederschlag von Chlorsilber, und nach Abscheidung desselben und Sättigung mit Ammoniak eine gelbe Fällung von arsenichtsaurem Silberoxyd. Werden zu der Flüssigkeit einige Tropfen Chlorwasserstofssäure hinzugefügt, so entsteht durch Schwefelwasserstoffwasser sogleich eine gelbe Fällung von Schweselarsenik.

Der Niederschlag zersetzt sich also durch eine lange dauernde Einwirkung von vielem Wasser in Quecksilber, in arsenichte Säure und in Chlorwasserstoffsäure.

Diese Zersetzung ist vollkommen ähnlich der, welche durch Wasser in dem Niederschlag bewirkt wird, der in Quecksilberchloridauflösungen durch Phosphorwasserstoffgas erzeugt wird. Dieser zerfällt dadurch in

Quecksilber; in phosphorichte Säure und in Chlorwasserstoffsäure '). Es geschieht jedoch diese Zersetzung schneller, als es bei der durch Arsenikwasserstoffgas gebildeten Fällung der Fall ist.

Die durch Wasser bewirkte ähnliche Zersetzung beider Niederschläge setzt auch eine Aehnlichkeit in der Zusammensetzung voraus; eine Vermuthung, welche sich durch eine quantitative Analyse bestätigte.

1,225 Grm. des Niederschlages wurden mit verdünnter Salpetersäure bei sehr gelinder Erwärmung behandelt; sie wurden dadurch in 1,069 Grm. Quecksilberchlorür verwandelt, das bei einer quantitativen Untersuchung sich vollkommen so zusammengesetzt zeigte, wie es der Berechnung nach besteht. Die verdünnte Salpetersäure verhält sich also gegen diesen Niederschlag wie gegen den durch Phosphorwasserstoffgas in Quecksilberchloridauflösung erzeugten. — Durch die Einwirkung der Salpetersäure auf Quecksilberchlorür, obgleich jene im verdünnten Zustand angewandt wurde, war eine kleine Menge von Quecksilberchlorid entstanden, die vom Quecksilberchlorür getrennte Flüssigkeit gab daher eine geringe Fällung von Chlorsilber vermittelst einer salpetersauren Silberoxydauflösung; sie betrug 0,022 Grm., welche 0,036 Grm. Quecksilberchlorür entsprechen. Die ganze Menge des aus dem Niederschlage erzeugten Quecksilberchlorürs würde daher 1,105 Grm. betragen haben. Diese entsprechen 76,80 Proc. Quecksilber und 13,43 Proc. Chlor in der Verbindung.

Es ergiebt sich aus diesen Angaben, dass der Niederschlag aus Quecksilberchlorid und einem Arsenikquecksilber besteht, welches dem Arsenikwasserstoff entsprechend zusammengesetzt ist (2As+3Hg). Eine nach der Formel As<sup>2</sup> Hg<sup>3</sup> + Hg<sup>3</sup> Cl<sup>3</sup> berechnete Zusammensetzung enthält im Hundert:

<sup>1)</sup> Poggendorff's Annalen, Bd. XXXX S. 80.

| Quecksilber | 77,00   |
|-------------|---------|
| Chlor       | 13,47   |
| Arsenik     | 9,53    |
|             | 100,00. |

Der durch Arsenikwasserstoffgas in Quecksilberchloridauflösungen erzeugte Niederschlag unterscheidet sich in seiner Zusammensetzung von dem durch Phosphorwasserstoffgas darin bewirkten wesentlich dadurch, das jener wasserfrei ist, dieser aber 3 Atome Wasser enthält. Diess ist der Grund, warum beide Niederschläge sich bei erhöhter Temperatur ganz verschieden verhalten. Der aus Phosphor- und Chlorquecksilber bestehende enthält so viel Wasser, dass dadurch die ganze Menge des Chlors in Chlorwasserstoff, das bei der Erhitzung gassörmig entweicht, und der Phosphorgehalt in phosphorichte Säure, welche durch die erhöhte Temperatur in Phosphorsäure sich zersetzt, verwandelt wird.

Die durch Arsenikwasserstoffgas in Quecksilberchloridauflösung gebildete Fällung giebt hingegen durch's Erhitzen nichts Gasförmiges, wohl aber sublimirt sie vollständig, wobei sie in Quecksilberchlorür und in metallisches Arsenik zersetzt wird. Es sublimirt dabei eine kleine Menge einer gelbröthlichen Substanz, welche aus Quecksilber, Chlor und Arsenik besteht und vielleicht unzersetzte Substanz seyn kann. Bisweilen zeigt sich im Sublimat eine geringe Menge von metallischem Quecksilber.

Durch die Zusammensetzung des Niederschlages, welcher in Quecksilberchloridauslösungen durch Arsenikwasserstossgas entsteht, so wie durch das Verhalten desselben gegen Wasser und verdünnte Salpetersäure, wird die Zusammensetzung jenes Gases, wie sie von Dumas und Soubeiran angegeben ist, vollkommen bestätigt.

Ich habe viele Versuche mit dem Niederschlage angestellt, welcher durch Antimonwasserstoffgas in Queck-silberchloridauflösungen hervorgebracht wird. Dieser hat

eine andere Zusammensetzung, als der, welcher durch Phosphor- und Arsenikwasserstoffgas in jener Auflösung sich erzeugt, woraus man auf eine Zusammensetzung des Antimonwasserstoffgases schließen kann, welche von der des Phosphor- und Arsenikwasserstoffgases abweicht. Ich werde später meine Versuche hierüber bekannt machen.

XI. Untersuchungen über das Brechvermögen einiger Flüssigkeiten; von HH E. Becquerel und A. Cahours.

(Compt. rend. T. VI p. 867.)

Die Resultate, welche wir gegenwärtig die Ehre haben der Academie vorzulegen, sind nur der Anfang einer sehr ausgedehnten Arbeit, die wir über das Refractions- und Dispersionsvermögen von Flüssigkeiten unternommen haben. Da die bisher bestimmten Brechverhältnisse meistentheils nur für Körper von nicht genau ermittelter Zusammensetzung gelten, so haben wir geglaubt, diese Aufgabe wieder vornehmen zu müssen, und zwar bei solchen Körpern, deren Zusammensetzung durch die Chemiker wohl festgestellt ist. Wir haben uns eine große Zahl von Flüssigkeiten verschafft, deren einige wohl bestimmte Reihen bilden; wir geben heute von diesen Flüssigkeiten die mittleren Brechverhältnisse, die, mit Genauigkeit bestimmt, vielleicht zu einigen Relationen über die Zusammensetzung dieser Körper führen werden.

Dr. Brewster, der eine sehr große Zahl von Brechverhältnissen, jedoch häufig von unreinen Körpern, bestimmt hat, bediente sich eines sehr bequemen Verfahrens, das wir mit einigen sogleich anzugebenden Abänderungen befolgt haben.

Das Verfahren des Hrn. Brewster besteht darin,

dass unter das Objectiv eines Mikroskops, und dasselbe berührend, eine recht ebene Glasplatte gelegt, und hierauf zwischen beide ein Tropsen der auf ihr Brechverhältniss zu untersuchenden Flüssigkeit gebracht wird. Es bildet sich dann unter dem Objectiv eine plan-concave Linse der Flüssigkeit, welche bewirkt, dass man die Stelle eines Körpers, dessen Bild immer an demselben Punkt erscheinen soll, verändern muss. Bezeichnet man dann mit n und n' die Brechverhältnisse zweier Flüssigkeiten für den Uebergang des Lichts aus Luft in diese Körper, mit D, d, d' die Abstände, vom Objectiv an gerechnet, in welche man ein Object versetzen muss, damit es unter dem Mikroskop gesehen werde, wenn zwischen dem Objectiv und der Platte folgweise Luft und eine der beiden Flüssigkeiten besindlich ist, so hat man die leicht zu findende Formel:

$$\frac{n-1}{n'-1} = \frac{\frac{1}{D} - \frac{1}{d}}{\frac{1}{D} - \frac{1}{d'}} = \frac{1 - \frac{D}{d}}{1 - \frac{D}{d'}}.$$

Man kann auf diese Weise nur das Brechverhältniss einer Flüssigkeit in Bezug auf das einer anderen finden.

Wir haben diess Versahren so abgeändert, dass wir, statt der Abstände D, d, d', die Anzahl P, p, p' der Abtheilungen an einem auf dem Objectträger besindlichen Mikrometer suchten, die zwischen zwei sesten Strichen eines im Brennpunkt des Oculars vorhandenen Mikrometers begriffen sind. Diese Zahlen sind, wie leicht zu erweisen, den vorherigen proportional, so dass auch:

$$\frac{n-1}{n'-1} = \frac{1 - \frac{P}{p}}{1 - \frac{P}{p'}}.$$

Sie haben überdiess den Vortheil, sich rascher und vielleicht genauer beobachten zu lassen.

Die Flüssigkeit, auf welche wir die Brechungsverhältnisse bezogen haben, ist destillirtes Wasser; als mittleres Brechverhältniss für dasselbe haben wir  $n=\frac{1}{3}=1,333$  gesetzt.

Man kann übrigens diese Zahl geradezu bestimmen. Dazu braucht man nur zwischen das Mikroskop und den zu betrachtenden Gegenstand einen flüssigen Schirm mit parallelen Flächen einzuschieben. Man muß alsdann, wie leicht zu erweisen, den Gegenstand senken, um ihn noch in dem Mikroskop zu sehen; denn die Lichtstrahlen, obwohl noch parallel aus dem Schirm hervortretend, erleiden eine Ablenkung aus ihrer ursprünglichen Richtung. Bezeichnet man also mit e die Dicke des Schirms, und mit d die Größe, um die man den Gegenstand aus seiner ursprünglichen Lage entfernen muß, so hat man:

$$d=e\left(\frac{n-1}{n}\right)$$
,

worin n das Brechungsverhältnis. Diese sehr einsache Formel kann auch direct das Brechverhältnis eines starren Körpers geben.

Bei Anwendung dieser Methode auf destillirtes Wasser fanden wir, als e=10 Mm. war, d=2,502 Mm. Man hat also:

$$\frac{n-1}{n}$$
 = 0,2502, und daraus  $n$  = 1,3336,

d. h.  $n=\frac{4}{3}$ , da der Unterschied von 0,003 hier nichts bedeuten will.

Am Schlusse dièser Notiz haben wir die mit Hülfe des ersten Verfahrens erhaltenen Resultate in einer Tafel zusammengestellt. Aus ihr ergiebt sich Folgendes:

1) Körper von gleicher Zusammensetzung, und, im slüssigen Zustande, wenig verschiedener Dichtigkeit, besitzen ein zwischen enge Gränzen eingeschlossenes Brechverhältnis, während dieses dagegen mit der Verdichtung der Substanz wächst (z. B. beim Terpenthinöl und Colophēn).

- 2) Die flüssigen Kohlenwasserstoffe, von gleicher Dichte, haben ein desto beträchtlicheres Brechvermögen als der Kohlenstoff darin mehr angehäuft ist. So z. B. besitzt das Retinolen (C<sub>32</sub> H<sub>32</sub>) ein weit größeres Brechverhältniß als das Ceten (C<sub>32</sub> H<sub>64</sub>), welches, obwohl im flüssigen Zustande an Dichte wenig verschieden von ihm, doch weit weniger Kohlenstoff enthält.
- 3) Bei Flüssigkeiten, bestehend aus Kohlenstoff, Wasserstoff und Sauerstoff, sind Brechverhältnisse und Brechvermögen desto beträchtlicher, als die Substanz weniger Sauerstoff enthält, vorausgesetzt, dass die Dichtigkeit dieser Körper nicht sehr verschieden ist. Wenn aber die Dichtigkeit sehr variirt, kann das Gegentheil eintreten, was offenbar beweist, dass die Dichtigkeit des Körpers im flüssigen Zustande ein Element von großem Einflusse ist. Der Cumin-Aether, welcher in 100 weniger Sauerstoff- enthält als der Benzoëäther, besitzt ein geringeres Brechverhältnis als der letztere; allein beim ersteren ist auch die Dichte geringer als die des Wassers, bei letzterem dagegen größer. Aehnliches gilt vom Essigäther und Oxaläther.
- 4) Bei isomeren und im slüssigen Zustand fast gleiche Dichtigkeit besitzenden Körpern, wie z. B. dem essigsauren Methylen und dem Ameisenäther, sind auch die Brechverhältnisse identisch.
- 5) In dem Maasse als bei Körpern von derselben Familie das Chlor, Brom oder Jod sich anhäust, wächst das Brechverhältnis, vielleicht wegen Zunahme der Dichtigkeit dieser Körper im slüssigen Zustande.
- 6) Endlich haben wir beobachtet, dass noch ein anderes Element einen sehr merkbaren Einsluss auf das Brechverhältnis ausübt, nämlich die Dickslüssigkeit der Substanz, diess erhellt auch aus den Beobachtungen des Hrn. Henri Deville über die Chlorovalerisinsäure und Chlorovalerosinsäure.

Wir haben untersucht, ob bei Gemengen solcher Flüs-

sigkeiten, die ohne chemische Einwirkung auf einander sind, das Brechverhältniss des Gemenges gleich sey den Brechverhältnissen der Bestandtheile zusammengenommen. Nach verschiedenen hierüber gemachten Versuchen scheint uns das Gesetz beinahe richtig. Hier einige dieser Resultate:

#### Gemenge von Alkahol und Elemiöl.

|                                   | n.        | $n^2-1$                       | Dichte bei<br>9° C. |
|-----------------------------------|-----------|-------------------------------|---------------------|
| Alkohol                           | 1,357     | 0,841                         | 0,802               |
| Elemiöl                           | 1,475     | 1,175                         | 0,849               |
| 1,258 Vol. Alkohol<br>1,000 - Oel | } 1,411 { | 0,990 beob.<br>0,990 berechn. | } 0,823             |
| 1,937 Vol. Alkohol 1) 1,000 - Oel | 1,397     | 0,952 beob.<br>0,955 berechn. | 0,818               |

Gemenge von Wacholderöl und Chlorwasserstoff-Terpenthinöl.

|   | , , <b>n</b> , , , | $n^2-1$                       | Dichte bei 9° C. |
|---|--------------------|-------------------------------|------------------|
| Wacholderöl                                 |                    |                               | 0,8635           |
| Chlorwass. Terpenthinöl                     | •                  | •                             | 1,019            |
| 0,931 Vol. Wachh. 1) } 1,000 - Chl. Terp. } | 1,479 {            | 1,187 beob.<br>1,195 berechn. | 0,944.           |

Wir beehren uns der Academie diese kleine Zahl von Beobachtungen vorzulegen, nur um Datum zu nehmen. In einer künftigen Arbeit werden wir das Dispersionsvermögen der in der folgenden Tafel enthaltenen, und so wie anderer ihrer Zusammensetzung nach wohl ermittelter Flüssigkeiten untersuchen. Ueberdiefs werden wir studiren, welche Veränderungen das Refractions- und Dispersionsvermögen der Flüssigkeiten beim Acte der Verbindung erleiden; und uns vornehmen, die nach verschiedenen Methoden erhaltenen Resultate mit einander zu vergleichen, um ihren Werth festzustellen.

<sup>1)</sup> Die Zusammensetzung der Gemenge aus deren Dichtigkeit berechnet.

#### Mittlere Brechverhältnisse oder m.

| P (für Luft) 20,8<br>p ( - Wasser) 34,33 | Angenomenen får VVasser. n == 1,333 == 1. |       |
|--|---|-------|
|  | ₽'.                                       | , n.  |
| Terpenthinöl                             | 47  | 1,471 |
| Citronenol                               | 47,5                                      | 1,475 |
| Elemiöl                                  | 47,5                                      | 1,475 |
| Wachholderöl                             | 47,5                                      | 1,475 |
| Tereben                                  | 48  | 1,479 |
| Terebilēn                                | AS  | 1,479 |
| Kubebenöl                                | 49,5                                      | 1,490 |
| Colophēn                                 | 53,5                                      | 1,517 |
| Colophilen                               | 53.5                                      | 1,517 |
| Eupion                                   | 40,33                                     | 1,409 |
| Ceten                                    | 45 `                                      | 1,463 |
| Benzēn                                   | 51,5                                      | 1,504 |
| Cionamen                                 | 56  | 1,531 |
| Retinolên                                | 65,5                                      | 1,577 |
| Cymēn                                    | 48,75                                     | 1,485 |
| Naphtha                                  | 40,33                                     | 1,409 |
| Retinylen                                | 53,5                                      | 1,517 |
| Retinnaphthen                            | 51,                                       | 1,500 |
| Naphthol                                 | 45,3                                      | 1,467 |
| Kohlenwasserstoff d. Aethalsäure         | 44,5                                      | 1,450 |
| Aether                                   | 36  | 1,357 |
| Hydrobrom-Aether                         | 41  | 1,417 |
| Hydrojod-Aether                          | 52,75                                     | 1,512 |
| Ameisenäther                             | 36,33                                     | 1,361 |
| Essigäther                               | 37  | 1,370 |
| Oxalather                                | 39,75                                     | 1,406 |
| Oenanthäther                             | 100                                       | 1,427 |
| Citronenäther                            | 44  | 1,446 |
| Brenzcitronenäther                       | 44_                                       | 1,446 |
| Kampheräther                             | 45,5                                      | 1,459 |
| Cuminäther                               | 51,5                                      | 1,504 |
| Benroëäther                              | 52,5                                      | 1,511 |
| Essigsaures Methylen                     | 36,33                                     | 1,361 |
| Ameisenäther                             | 36,33                                     | 1,361 |
| Benzoilhydrur                            | 58,5                                      | 1,545 |
| Salicylhydrur                            | 65  | 1,570 |
|  |   | Ab-   |

Mittlere Brechverhältnisse oder n.

| P (für Luft) 20,8 2 ( - Wasser) 34,33.  | Angenommen für VVasser $n=1,333=\frac{4}{3}$ . |       |
|---|--|-------|
|   | ρ',  | n.    |
| r Alkohol                               | 36,33  | 1,361 |
| re, krystallisirte                      | 37,5   | 1,376 |
| ninöl                                   | 47   | 1,471 |
| sserst. dito, flüssig                   | 49   | 1,488 |
| sserstoff dito dito                     | 52,5   | 1,510 |
| loroterebēn                             | 55,33  | 1,531 |
| • | 57,5   | 1,540 |
| säure                                   | <b>39,8</b>                                    | 1,406 |
| alerisinsäure                           | 50,5   | 1,497 |
| alerosinsäure                           | 52,5   | 1,510 |
| • • • • • • • • • • • •                 | 51,5   | 1,504 |
| nzid                                    | 60,33  | 1,554 |
| hlenwasserstoff                         | 44   | 1,446 |
| hlenwasserstoff                         | 56,5   | 1,534 |
|   | 37,5   | 1,376 |
| res Amilén                              | 39,75  | 1,406 |
| 1                                       | 51.5   | 1.504 |

Ueber die Bestimmung des Brechverhältses einiger Körper aus der organischen Cher; von Hrn. H. Deville.

(Auszug aus den Compt. rend. T. XI p. 865.)

destimmung geschah mittelst des Babinet'schen leters '), welches mit Hülfe einiger Vorsichtsmaßnoch sehr geringe Unterschiede (z. B. Zehntaul) in dem Brechverhältnis der Körper nachzuweisubt. So konnte diess Verhältnis bei regelmässig

Instrument ist ein VVollaston'sches Reflexionsgoniometer, nur versehen mit einer Vorrichtung, die im Ganzen der von Ruderdachten (s. Ann. Bd. IX S. 517) ähnlich ist.

P. dorff's Annal. Bd. LI.

fortschreitenden Mischungen aus Alkohol und Wasser mit vieler Genauigkeit bestimmt werden, und es ergab sich dadurch, dass diejenige aus gleichen Atomen beider Bestandtheile, d. h. die mit 0,20 Wasser, bei der, nach Rudberg 1), die Zusammenziehung ihr Maximum erlangt, auch das Maximum des Brechverhältnisses besitzt. Die Brechvermögen zeigen, wie zu begreisen, kein Maximum, da die Dichtigkeit schneller wächst als das Brechverhältniss. — Die Essigsäure besitzt auch ein Maximum des Brechverhältnisses beim Maximo ihrer Dichtigkeit und dicht bei diesem Maximo ein Minimum des Brechvermögens. Diess rührt daher, dass die Dichte weit langsamer abnimmt als das Brechverhältniss.

Isomere Körper zeigen ein gleiches Brechverhältnis, doch nur dann, wenn sie auch gleiche Dichtigkeit und gleichen Grad von Dickflüssigkeit (Viscosität) besitzen. Die meisten mit dem Terpenthinöl isomeren ätherischen Oele, also von der Zusammensetzung C<sub>5</sub> H<sub>8</sub>, die an Dichtigkeit und flüssiger Beschaffenheit einander fast gleichen, sind in diesem Fall. Essigsaures Methylen und Ameisenäther besitzen, gleich nach ihrer Reinigung, genau das nämliche Brechverhältnis.

Die Dickslüssigkeit vergrößert bei isomeren Flüssigkeiten das Brechverhältniss bedeutend. Zwei isomere Körper von gleicher Dichtigkeit und analogen chemischen Eigenschaften zeigen, wegen ungleicher Dickslüssigkeit, sehr große Unterschiede in ihren optischen Eigenschaften. Die neulich von den HH. Dumas und Stafs entdeckte Chlorovalerisinsäure z. B. ist bei 15° C. so dickflüssig, dass man sie kaum aus einer Flasche in die audere gießen kann, während sie bei 30° C. die Dünnflüssigkeit des Wassers besitzt. Beim Uebergang aus dem letzteren Zustand in den ersten ist die Verschiebung des Spectrums oder die Zunahme des Brechverhältnisses zu bedeutend, als dass sie alleinig dem Anwuchs der Dichtigkeit des Körpers bei seinem Erkalten zugeschrieben 1) Annal. Bd. XIII S. 496.

Mittlere Brechverhältnisse oder n.

| P (für Luft) 20,8<br>p ( - VVasser) 34,33. | Angenommen für Wasser $n=1,333=\frac{4}{3}$ . |       |
|--|---|-------|
|  | ρ',   | n.    |
| er Alkohol                                 | 36,33   | 1,361 |
| are, krystallisirte                        | 37,5  | 1,376 |
| thinöl                                     | 47  | 1,471 |
| asserst. dito, flüssig                     | 49  | 1,488 |
| asserstoff dito dito                       | 52,5  | 1,510 |
| alorotereben                               | 55,33   | 1,531 |
| r  | 57,5  | 1,540 |
| nsäure                                     | 39.8  | 1,406 |
| valerisinsäure                             | 50,5  | 1,497 |
| valerosinsäure                             | 52,5  | 1,510 |
|  | 51,5  | 1,504 |
| enzid                                      | 60,33   | 1,554 |
| ohlenwasserstoff                           | 44  | 1,446 |
| ohlenwasserstoff                           | 56,5  | 1,534 |
|  | 37,5  | 1,376 |
| ures Amilen                                | 39,75   | 1,406 |
| öl   | 51,5  | 1,504 |

Ueber die Bestimmung des Brechverhältsses einiger Körper aus der organischen Cheie; von Hrn. H. Deville.

(Auszug aus den Compt. rend. T. XI p. 865.)

Bestimmung geschah mittelst des Babinet'schen meters '), welches mit Hülfe einiger Vorsichtsmaßnoch sehr geringe Unterschiede (z. B. Zehntauel) in dem Brechverhältnis der Körper nachzuweilaubt. So konnte dies Verhältnis bei regelmässig

s Instrument ist ein VVollaston'sches Reflexionsgoniometer, nur versehen mit einer Vorrichtung, die im Ganzen der von Rudgerdachten (s. Ann. Bd. IX S. 517) ähnlich ist.

P. endorff's Annal. Bd. LI.

28

| Flüssiger Terpenthinkampher        | 1,4848 |
|------------------------------------|--------|
| Bromwasserst. Terpenthinöl, flüss. | 1,5109 |
| Terpenthinöl-Chlorür               | 1,5448 |
| Terebēn *                          | 1,474  |
| Chlorotereben *                    | 1,5294 |
| Monochlorotereben *                | 1,5186 |
| Terebilen *                        | 1,4735 |
| Colopbēn *                         | 1,5212 |
| Colophilen * :                     | 1,5175 |
| Citronenol                         | 1,47,2 |
| - altes -                          | 1,4808 |
| Elemiöl                            | 1,4718 |
| Copaivol, rein                     | 1,471  |
| - alt                              | 1,504  |
| Chlorovalerosinsäure **            | 1,4814 |
| Chlorovalerisinsaure **.           | 1,4722 |
| Valeriansäure                      | 1,406  |
| Retinilēn                          | 1,5214 |
| Retinnaphtēn                       | 1,4975 |
| Gewürznelkenöl                     | 1,502  |
| Kohlenwasserstoff der Aethalsäure  | 1,4508 |
| Wacholderöl                        | 1,474  |
| Orangeöl                           | 1,474  |
| Bigarade-Oel -                     | 1,476  |
| Bergamott-Oel                      | 1,468  |
| Pfeffermünzöl, trocken             | 1,4663 |
| - feucht                           | 1,465  |
| Essigsaures Methylen               | 1,3631 |
| Ameisensäure                       | 1,3639 |
| Petrolēn                           | 1,4855 |

.

### XIII. Erläuterungen und Zusätze zu den beiden vorhergehenden Aufsätzen.

Die in der letzten Tafel mit \* bezeichneten Stoffe sind einige derjenigen, die Hr. Deville in einer ausführlichen Abhandlung' über das Terpenthinöl (Ann. de chimie et de phys. T. LXXV p. 37) beschrieben, theils entdeckt oder näher untersucht, theils auch nur mit neuen Namen versehen hat. Er nennt Camphen das im Terpenthinölkampher enthaltene Oel, und betrachtet es mit Dumas, Soubeiran und Capitaine als identisch mit dem Terpenthinöl; das aus diesem Kampher durch Destillation mit Kalk abgeschiedene Oel ist das Camphilen. (Das Dadyl von Blanchet und Sell, das Tereben von Soubeiran und Capitaine.) Tereben nennt er das in dem flüssigen Kampher enthaltene, und Terebilen das aus diesem durch Alkalien ausgeschiedene Oel (Letzteres ist identisch mit dem Peucyl von Blanchet und Sell.)

Das Tereben kann aus seiner salzsauren Verbindung (dem flüssigen Terpenthinölkampher) nicht durch Destillation mit Kalk rein erhalten werden, hauptsächlich weil es dabei durch Wirkung des Kalks zum Theil in Terebilen verwandelt wird. Am bequemsten erhält man es, wenn man, in einem beständig kalt gehaltenen Ballon, Terpenthinöl mit 0,05 séines Gewichts an concentrirter Schweselsäure vermischt und schüttelt, bis das Ganze dunkelroth und zähe geworden. Man lässt es ≥4 Stunden stehen und giesst dann die zähe Flüssigkeit von dem schwarzen, stark sauren Bodensatz ab. Erhitzt man darauf die Flüssigkeit, so wird sie, nach Entwick-Lung einiger Blasen von schwesligsaurem Gase, farblos, und wenn sie nun destillirt wird, geht erst Tereben (das durch Rectification über etwas concentrirter Schweselsäure vollends zu reinigen) und dann ein anderes Product, das Colophen, über.

Das Tereben riecht angenehm thymianartig; sein spec. Gewicht im flüssigen Zustand ist = 0,864 bei 8° C., im dampfförmigen = 4,812. Es hat gleichen Siedpunkt und gleiche Zusammensetzung wie das Terpenthinöl, und unterscheidet sich von diesem nur durch seine gänzliche Wirkungslosigkeit auf polarisirtes Licht 1). Mit Chlorwasserstoffsäure verbindet es sich zu einer Flüssigkeit von 0,902 spec Gew. bei 20° C. und der Zusammensetzung  $C_{20}H_{32}+ClH$ . Der direct durch Terpenthinöl dargestellte flüssige Kampher hat das spec. Gew. == 1,017 und die Zusammensetzung C<sub>20</sub> H<sub>32</sub> + Cl<sub>2</sub> H<sub>2</sub>. Chlorgas in Tereben geleitet, bis die Entweichung von Salzsäure aufhört, giebt das Chlortereben, eine Flüssigkeit ohne Wirkung auf das polarisirte Licht, von 1,36 spec. Gew. bei 15° C. und der Zusammensetzung = C20 H24 Cl8. Destillirt man diese Verbindung, so erhält man, unter Farbenveränderung und Ablagerung von Kohle, in der Vorlage Chlortereben, salzsaures Tereben und das Monochlorotereben, eine Flüssigkeit, die nach Rectification über schwacher Kalilösung und Trocknung durch Chlorcalcium, das specifisches Gewicht 1,137, bei 20° C., und die Zusammensetzung = C<sub>20</sub> H<sub>28</sub> Cl<sub>4</sub> besitzt.

Das Terebilen, erhalten durch Destillation des jodwasserstoffsauren Tereben mit Kali, und Rectification des Destillats über Antimonkalium, hat im flüssigen Zustande die Dichte =0.843 bei  $21^{\circ}$  C. und im gasigen =4.767 (berechnet 4.763), so wie die Zusammensetzung  $C_{20}$   $H_{32}$ .

<sup>1)</sup> Terpenthinöl (Camphen) und die Verbindungen desselben mit Chlorwasserstoff, Bromwasserstoff und Jodwasserstoff drehen die Polarisationsebene des durchgehenden polarisirten Lichts nach der Linken, Chlorterpenthinöl (C20 H24 Cl8), Bromterpenthinöl (C20 H24 Br8) und Colophon oder Terpenthinöloxyd (C20 H32 O4) nach der Rechten; alle übrigen Producte des Terpenthinöls wirken nicht auf das polarisirte Licht, sobald sie frei sind von Terpenthinöl oder Camphen.

Das Colophen, auf angegebene Weise erhalten, durch Redestillation und zuletzt durch Rectification über Antimonkalium gereinigt, ist flüssig, im durchgehenden Lichte farblos, im reflectirten aber dunkel indigblau, wirkt nicht auf polarisirtes Licht, siedet zwischen 310° und 315°, hat gleiche Zusammensetzung wie das Terpenthinöl (C20H32). im flüssigen Zustande die Dichte = 0,94 bei 9°, und im gasigen vermuthlich = 9,526, d. h. die doppelte des Terpenthinöldampfs. Es bildet sich auch, unter Abscheidung von Kohle und Wasser, aus Colophonium (C40H64O4), wenn dieses für sich über lebhastem Feuer destillirt wird, gemäß der Formel  $4C_{40}H_{64}O_{4} = 7C_{20}H_{32} + 16H^{2}O$ Das Colophen absorbirt Chlorwasserstoffgas unter Wärme-Entwicklung zu einer schön indigblauen Verbindung, die aber schon durch Kreide zersetzt wird. Diese Verbindung, durch Destillation mit Baryt zerlegt, giebt das Colophilen, auch C20 H32. Mit Chlor behandelt, giebt das Colophen ein Harz, das Chlorocolophen, von der Zusammensetzung C40 H64 Cl8, also dem Colophon analog.

Die beiden mit \*\* bezeichneten Säuren sind Producte der Valerian- oder Baldriansäure. Dumas und Stass (Ann. de chim. et de phys. T. LXXIII p. 113) haben sie aus der mittelst Kartosselsuselöl dargestellten Baldriansäure bereitet. Zur Darstellung dieser Säure bedeckt er in einem Kolben Kartosselsung dieser Säure bedeckt er in einem Kolben Kartosselsung mit dem zehnsachen Gewichte eines Gemenges gleicher Theile von Kali und Kalk, und erhitzt es in einem Bade von leichtslüssigem Metall bis 170° C. (selbst bis 230° C.) zehn bis zwölf Stunden lang. Es bildet sich dadurch, unter blosser Entwicklung von Wasserstosses (dem nur sehr wenig Kohlenwasserstoss beigemengt ist), eine weisse (anfangs durch Wirkung der Lust stark gelbliche) Masse, die, mit Wasser angerührt (und zwar mit möglichster Ausschlie-

sung der Luft, weil sie sich sonst wie Zunder entzündet), und mit verdünnter Schwefelsäure destillirt, als Destillat Valeriansäure  $(C_{10} H_{20} O_4)$  giebt und sogleich durch vorgeschlagene Lösung von kohlensaurem Natron an Natron gebunden werden kann, während unzersetztes Kartoffelöl  $(C_{10} H_{24} O_2)$  und ein anderes Product, ein Valerian-Aldehyd  $(C_{20} H_{20} O_2)$  zurückbleiben.

Die aus dem Natronsalze durch Destillation mit Phosphorsäure abgeschiedene Valeriansäure ist dünnflüssig, farblos, stark nach Valerian riechend, sauer und stechend schmeckend, und auf der Zunge einen weißen Fleck machend, hat bei  $16^{\circ},5$  C. die Dichte =0,937, siedet unverändert bei etwa  $175^{\circ}$  C., bleibt noch bei  $-15^{\circ}$  C. flüssig, ist leicht entzündbar, und brennt mit weißer, rußender Flamme. Für sich hat sie die Zusammensetzung = $C_{10}H_{20}O_4$ , in ihren Salzen dagegen die = $C_{10}H_{18}O_3$ , und die Dampfdichte =3,67 (berechnet 3,55).

Im trocknen Zustande und vor Licht geschützt, mit Chlorgas geschwängert, giebt sie die Valerisinsäure = C<sub>10</sub> H<sub>14</sub> Cl<sub>6</sub> O<sub>4</sub> (im ungebundenen Zustande), einen durchsichtigen, geruchlosen, scharf und brennend schmekkenden Körper, der schwerer als Wasser, in gewöhnlicher Temperatur halbslüssig, bei -18° C. etwas dicklicher, ohne zu erstarren, aber bei +30° C. sehr dünnslüssig ist, bei 110 oder 120° C. sich unter Entwicklung von Salzsäuregas zersetzt, sich augenblicklich mit Wasser verbindet (zu einem sehr dünnslüssigen, schwach riechenden, an Dichte das Wasser übertreffenden Körper), dasselbe aber, längere Zeit im Vacuo bei 100° C. gehalten, wieder verliert. Sie fällt Silbersalze nicht.

Ebenfalls im trocknen Zustande, aber im Sonnenschein, mit Chlorgas geschwängert, entsteht aus der Valeriansäure die *Valerosinsäure*, ein halbflüssiger, farbloser, scharf, brennend und etwas bitter schmeckender Körper, der schwerer als Wasser, bei — 18° C. nicht ge-

steht, und bei  $+150^{\circ}$  C. unverändert bleibt, in höherer aber unter Entwicklung von Chlorwasserstoff zersetzt wird. Sie fällt Silbersalze nicht. Ihre Zusammensetzung ist, im freien Zustande  $=C_{10}H_{12}Cl_8O_4$ , im Silbersalze  $=C_{10}H_{10}Cl_8O_3$ , im Hydratzustande  $=C_{10}H_{10}Cl_8O_8$   $+3H_2O_8$ .

XIV. Ueber einige am Eisen, bei Versuchen über seine Elasticität, beobachtete Erscheinungen.

(Briefliche Mittheilung von Hofr. Hausmann.)

Göttingen, 2. Dec. 1840.

Das vor Kurzem zur Ausführung gekommene Project der Erbauung einer Kettenbrücke über die Weser bei Hameln machte es wünschenswerth, über die Festigkeit und andere Eigenschaften des dazu auszuwählenden, auf hannöverschen Eisenhütten verfertigten Stabeisens genaue Kunde zu erlangen. Die darauf abzweckenden Versuche wurden durch eine von dem Königl. hannöverschen Ministerium ernannte Commission im April 1834 in der Hensel'schen mechanischen Werkstatt zu Cassel, vermittelst einer von dem Hrn. Oberbergrath Henschel construirten, bydrodynamischen Presse ausgeführt. Ein Auszug aus dem von dem Hrn. Maschinen-Inspector Jordan zu Clausthal über die Versuche aufgestellten Protocolle ist in der 3ten und 4ten Lieferung der Mittheilungen des Gewerbvereins für das Königreich Hannover enthalten; und ein ausführlicher Bericht darüber wird nächstens im dritten Hefte des vierten Bandes der Studien des Göttingischen Vereins bergmännischer Freunde erscheinen.

Bei den Versuchen über die Elasticität und abso-

lute Festigkeit des Stabeisens erfolgte, außer der früher, während der Längung zugleich eingetretenen Verdünnung der Stäbe, einige Augenblicke vor dem Zerreißen, gewöhnlich eine ausgezeichnete Zusammenziehung, die nach dem Zerreißen oft in der Form eines abgestumpften Paraboloïds mit wenig aufgeworfener Endkante auf solche Weise endete, daß die Bruchflächen selbst eine dem ursprünglichen Querschnitte völlig ähnliche Figur (Quadrat oder Kreis) in verjüngter Dimension darstellten.

An den Stäben ließ sich stellenweise, seltener gleichmäßig und allgemein verbreitet, bei den höheren Spannungsgraden, vorzugsweise bei sadigem Eisen, Wärme-Entwicklung bemerken, die an den Bruchenden um so fühlbarer war, je länger die sadige Textur bei dem Ausziehen dem Zerreißen widerstand. Nahe vor dem Zerreißen erreichte die Erwärmung mehr und weniger den Grad der Blutwärme 1).

In gleichem Verhältnisse mit der Wärme-Entwicklung zeigte sich an den Eisenstäben Magnetismus, der, nachdem man darauf aufmerksam geworden war, durch starkes Anziehen von Eisenfeilspänen erkannt wurde. Sollinger Gusstahl von der schweißbaren Sorte, mit welchem ebenfalls Versuche angestellt wurden, der unter ausgezeichneter Erwärmung und starker Verdünnung an der Bruchstelle zerriß, ließ nur geringen Magnetismus an den Bruchkanten wahrnehmen.

Da die eine Hälfte der Enden von den bei den Versuchen zerrissenen Eisenstäben mir zur Außbewahrung zu Theil geworden, so war ich im Stande sie später in Beziehung auf etwaige Dauer des Magnetismus zu prüsen. Zuerst geschah dieses im Mai 1834, vier Wochen nach Anstellung der Versuche. Ein Theil der Stücke ließ durch Anziehung von Eisenfeilspänen noch deutlich in verschiedenen Graden Magnetismus wahrnehmen. Ein

<sup>1)</sup> Vergl. Lagerhjelm in dies. Ann. Bd. XIII S. 404, und Bd. XVII S. 348.

P.

Stück zog ganze Büschel von Feilspänen an, und bei einem anderen war die Kraft noch so stark, dass Nähnadeln daran hängen blieben. Die Untersuchung gab zu folgenden Bemerkungen Veranlassung.

- 1) Nur das äußerste, bei dem Zerreißen verdünnte Ende der Stücke ließ Magnetismus erkennen; weder am entgegengesetzten Ende der 3 bis 4 Zoll langen Stücke, noch an anderen Stellen derselben zeigte sich eine Spur davon.
- 2) An dem verdünnten Ende zeigten sich die Kanten und Ecken, so wie die hervorragenden Spitzen der Fadenbündel am stärksten magnetisch.
- 3) Die Stücke, an welchen sich unzweideutig Magnetismus wahrnehmen ließ, gehörten der Mehrzahl nach zu den Stäben, welche bei dem Zerreißen im Verbältnis zur Ausdehnung, sich am stärksten zusammengezogen hatten.
- 4) Magnetismus zeigte sich vorzüglich an solchen Stücken, welche sich durch eine vollkommen sadige Textur auszeichneten.

Im Julius desselben Jahres wurden die magnetischen Stücke abermals geprüft. Die anziehende Kraft zeigte sich etwas vermindert.

Im Julius 1840, also über sechs Jahre nach Anstellung der Versuche in Cassel, ließen die mehrsten jener Stücke noch deutliche Spuren von Magnetismus durch Anziehung von feinen Eisenfeilspänen erkennen.

# XV. Bildung des Leidenfrost'schen Tropfens auf Glas; von Dr. A. H. Emsmann,

Oberlehrer su Stettin.

Die Erscheinung des Leidenfrost'schen Tropfens wurde von Leidenfrost selbst zuerst auf einem wohlpolirten und rostsreien eisernen Lössel wahrgenommen, dann gelang ihm derselbe auch auf einem kupfernen halbrunden, wohlpolirten Gesässe, nicht jedoch auf in dem Lössel geschmolzenem Blei oder Zinn; später stellte man den Versuch gewöhnlich an in einem Silber - oder Platinschälchen. In neuster Zeit (nach den Mittheilungen über die Sitzung der Acad. zu Paris v. 9. März 1840) 1) hat Hr. Boutigny diess Phänomen auch in einem Tiegel von Blei wahrgenommen, woraus namentlich folgt, dass kein so hoher Grad der Temperatur nöthig ist, als man gewöhnlich annimmt, da das Blei bereits bei 250° schmilzt. Im Allgemeinen findet man bei Erwähnung des Leidenfrost'schen Tropfens angeführt, dass derselbe sich auf erhitztem Metalle zeige, nur in den nachträglichen Bemerkungen über die Natur dieses Versuchs von N. W. Fischer (Poggend. Annal. Bd. XXI (97) S. 163) heisst es: »Bei dieser Gelegenheit fand ich, dass dieses Phänomen eben so, wie auf erhitztem Metalle, auch auf erhitztem Glase und Porcellan hervorgebracht werden kann, besonders leicht bei Anwendung von slüchtigeren Flüssigkeiten als Wasser.« Diese Notiz scheint ganz in Vergessenheit gerathen zu seyn, wahrscheinlich weil die Methode, den Tropfen auf Glas hervorzubringen, nicht angegeben ist (so läugnet diess z. B. Marchand in seiner Mittheilung über Lampensäure im Pharmaceut. Centralblatte, No. 36 S. 571. v. 5. Sept. 1840), und darum wird hoffentlich die Mittheilung nicht uninteressant seyn,

P.

ie ich den Leidenfrostschen Versuch auf Glas zur Erheinung gebracht habe.

Man fülle ein nicht zu enges, mit einer Kugel verhenes Haarröhrchen mit Wasser, Spiritus oder Queckber, erhitze über einer Spirituslampe die Kugel und lte die Röhre schräg aufwärts. Sobald die Flüssigkeit s der Kugel getrieben ist, fallen aus der aufrecht geltenen Röbre aus den hier condensirien Dämpfen entandene Tropfen in die glühende Kugel zurück, und igen das Leidenfrost'sche Phänomen. Oefters tanzen ehre Tröpschen gleichzeitig, vereinigen sich aber bald einem Tropfen. So konnte ich das Phänomen mehre inuten hinter einander zur Erscheinung bringen, indem rtwährend, sobald ein Tropfen verdunstet war, bald ue zurückfielen. Die Bedingung ist also, dass die Flüszkeit nicht, wie es beim Metalle geschieht, kalt, sonern schon in köherer Temperatur besindlich auf das glüinde Glas gelangt, indem sonst das Glas zersprengt ird.

Dass bei der Bildung des Leidensrostschen Troens durch Wasser keine Zersetzung stattsindet, dass ich nerzeugte ich mich hierbei einsach dadurch, dass ich en Versuch mit einer in der Entsernung von einigen ollen, von der Kugel an gerechnet, umgebogenen Röhre stellte, so dass ich die Mündung bequem unter Wasr bringen konnte. So wurde das Herabsallen der connsirten Dämpse nicht verhindert. Ich erhielt hierbei e, auch nur eine Spur von Gasarten in dem aussannden Glase.

### XVI. Ueber die Zusammensetzung des Batrachits; von C. Rammelsberg.

In seiner » vollständigen Charakteristik des Mineralsystems, « 3. Aufl. S. 307, hat Breithaupt die äußeren Charaktere eines von ihm zuerst unterschiedenen Minerals vom Rizoniberge im südlichen Tyrol mitgetheilt, welches er wegen seiner, dem Froschleich ähnlichen Farbe, Batrachit nennt. Vor dem Löthrohr schmilzt der Batrachit; im Phosphorsalz löst er sich mit Zurücklassung eines Kieselskeletts; mit Soda geht er schwer zu einer dunkeln Masse zusammen.

Durch die Güte des Entdeckers erhielt ich reine Stücke dieses Minerals zur Untersuchung, bei welcher dasselbe, da Säuren es nicht sonderlich angriffen, durch Glühen mit kohlensaurem Natron und übrigens auf die gewöhnliche Art zerlegt wurde.

Die Analyse gab:

|             |         | Sauerstoff.  |
|-------------|---------|--|
| Kieselsäure | 37,69   | 19,58  |
| Kalkerde    | 35,45   | 9,96   |
| Talkerde    | 21,79 ′ | 8,43 }   |
| Eisenoxydul | 2,99    | $\left\{\begin{array}{c} 8,43 \\ 0,68 \end{array}\right\}  9,11$ |
| Wasser      | 1,27    | •  |
|             | 99,19.  |  |

Wie die beigefügten Sauerstoffmengen darthun, ist der Batrachit ein Drittelsilicat von Kalkerde, Talkerde und Eisenoxydul, worin jene beide Erden zu gleichen Atomen enthalten sind, und nur ein kleiner Theil der letzteren durch Eisenoxydul ersetzt ist.

Die Formel ist demnach:

$$\dot{C}a^3$$
 $\dot{M}g^3$ 
 $\dot{S}i$ 
 oder  $\dot{C}a^3\ddot{S}i$ 
 $\dot{F}e^3$ 
 $\dot{S}i$ 
 $\dot{F}e^3$ 
 $\dot{S}i$ 
 $\dot{F}e^3$ 
 $\dot{S}i$ 

und die Eigenthümlichkeit des Minerals, welches sich in seiner Mischung dem Olivin nähert, ist hierdurch erwiesen.

## XVII. Erwiderung auf eine Bemerkung des Hrn. Etatsrath Pfaff; von C. H. Henrici.

- In dem so eben mir zugekommenen zehnten Annalenheste dieses Jahrgangs hat Hr. Etatsrath Pfaff über meine im Anfange dieses Jahres erschienene Schrift auf eine Weise sich geäußert, welche mir nicht anders als unerfreulich seyn kann. Hr. Pfaff verkennt zunächst den Ursprung und den eigentlichen Zweck meiner Schrift. Alle meine in derselben besprochenen Versuche sind wesentlich in der Absicht, mir selbst über zweiselhaste und streitige Punkte Aufklärung zu verschaffen, ausgeführt worden, und zwar mit viel Sorgfalt und Geduld. Meine Schrift soll in der Hauptsache nur ein anspruchloser Bericht über die Ergebnisse dieser Versuche, und nichts weniger als eine Monographie der darin verhandelten Gegenstände seyn. Dass in diesem Berichte Eines und Anderes vorkommt, was schon Andere vor mir gesagt und erörtert haben, wie könnte das wohl anders seyn? Aber ich muss mich doch ausdrücklich gegen den Verdacht verwahren, als könnte ich die Leistungen Anderer geslissentlich verschwiegen haben, und so muss ich insbesondere noch erwähnen, dass mein Manuscript bereits abgeschlossen war, als ich mit dem Anfange der höchst vortrefflichen und umfassenden Untersuchungen des Hrn. Prof. Fechner bekannt wurde, mit welchem

ausgezeichneten Physiker zu einem übereinstimmenden Resultate gelangt zu seyn, mir übrigens, begreislicherweise, eine große Befriedigung gewährt hat. Was sodann meine Erklärung der galvanischen Ladungsphänomene betrifft, so hat Hr. P. selbst erst vor Kurzem dieselben als noch in großes Dunkel gehüllt bezeichnet 1). Pfaff's Methode der Elektricitätsübertragung von einem ersten Condensator auf einen zweiten feinere Unterschiede erkennen lässt, als die Anwendung eines einzelnen Condensators, ist nicht zweifelhaft, und Hrn. P's. neueste höchst schätzbare Arbeit giebt dazu die sprechendste Belege. Mir war indessen vorzugsweise daran gelegen, bei meinen Versuchen möglichst einfache Methoden in Anwendung zu bringen, und gegen Fehlerquellen mich desto leichter schützen zu können. Auch bin ich glücklich genug gewesen, mit meinen Mitteln dem Gesetzmässigen in den untersuchten Erscheinungen auf die Spur zu kommen.

Meine Schrift wird ohne Zweifel nicht frei von Irrthümern seyn. Ich wünsche nichts mehr, als darüber aufgeklärt und belehrt zu werden, und werde gewiss unter allen Umständen jeden Irrthum, sobald er als solcher erkannt worden, mit der größten Bereitwilligkeit aufgeben, da es meine Ueberzeugung ist, dass eine unausgesetzte sorgsame Prüfung alles vorhandenen Materials für die Wissenschaft nur erspriesslich seyn könne. Meine Tendenz ist darum keineswegs eine polemische; vielmehr ist eine solche mir durchaus fremd. So oft ich jedoch von einem wissenschaftlichen Zweifel befallen werde, fühle ich das unabweisbare Bedürfniss, meine Kräfte zur Lösung desselben anzustrengen. Es würde mir sehr schmerzlich seyn, wenn es mir begegnen könnte, durch hierauf berechnete Untersuchungen Andere zu verletzen. gilt lediglich das Interesse der Sache, und ich kann nicht anders, als dieselbe Gesinnung auch bei Andern voraussetzen.

Im Uebrigen kann Niemand bereitwilliger seyn, als ich, Hrn. Pfaff's umfassende Verdienste um die Wissenschaft auf alle Weise anzuerkennen.

<sup>1)</sup> Diese Annalen, Bd. XXXXIX S. 464.

Neue Ausmittlung der Ausflusscoëfficienten für den Ausfluss der atmosphärischen Luft aus Gefässen; von Weisbach.

Die von Navier zuerst entwickelte Formel 1) für die eschwindigkeit, mit welcher verdichtete Lust aus Gesäen strömt, scheint nicht allgemein genug bekannt oder enigstens nicht in dem Maasse beachtet worden zu seyn, s sie es verdient; denn die neuesten Schriststeller, wie erstner 2), D'Aubuisson 3) und Buss 4) bedienen ch noch immer der von Schmidt 5) eingesührten Forel, die bei höheren Pressungen mit der Ersahrung gar cht in Uebereinstimmung steht, und ohnedies einem auptprincipe der Mechanik, dem von der Erhaltung er lebendigen Kräste, widerstreitet. Da aus der anden Seite mathematische Begründung und Ersahrung gede für das Navier'sche Ausslusgesetz sprechen, so it man Grund genug dieses mit Poncelet 6), Comes 7) und Anderen dem Schmidt'schen vorzuziehen.

- ) Ann. de chim. et de phys. T. XXXIV, Paris 1827; oder Résumé des leçons, données à l'école des ponts et chaussées, sur l'application de la mécanique, II partie, Paris 1838.
- ) Handbuch der Mechanik, Bd. III.
- ) Handbuch der Hydraulik, oder die 2te Auflage des Originals: Traité d'Hydraulique à l'usage des Ingénieurs, Paris 1840; so wie mehrere in den Annales des mines zerstreute Abhandlungen.
- ) Studien des Göttingschen Vereins bergmännischer Freunde, Bd. IV, oder Poggendorff's Annalen, Bd. XXXVII und XXXX.
- ) Gilbert's Annal. Bd. VI. Poggendorff's Annal. Bd. II.
- ) Mécanique industrielle.
- ) Traité de L'aérage des mines.

Wenn man auf die gewiss sehr beachtungswerthen Versuche von Koch 1), über den Aussluss der Lust aus Gefäsen, mit Buff, die Formel von Schmidt anwendet, so erhält man eine Veränderlichkeit in den Ausslusscoössicienten, welche die Richtigkeit der Formel in Zweisel setzt; wogegen die Anwendung der Navier'schen Formel auf diese Versuche Ausslusscoössicienten giebt, die unter sich nicht mehr abweichen, als die schon längst für den Aussluss des Wassers gesundenen Coössicienten.

Es möchte aus diesem Grunde nicht unwichtig seyn, wenn wir in dem vorliegenden Aufsatze die beiden Formeln von Navier und Schmidt einer Beurtheilung und Vergleichung unterwerfen, und an den von Buff aus den Koch'schen Versuchen berechneten Ausflußscoëssicienten diejenigen Correctionen vornehmen, welche die Abweichung der Navier'schen Formel von der Schmidt'schen nöthig macht.

Wir haben diesen Gegenstand bei der Bearbeitung des Artikels Ausfluss für die allgemeine Maschinen-Encyclopädie in genaue Untersuchung gezogen, und müssen daher wegen des Details auf diese Arbeit verweisen.

Es sey in einem prismatischen Raume, dessen Basis die Flächeneinheit, und Höhe die Längeneinheit ist, durch einen beweglichen Kolben die Raumeinheit Luft, mit der Pressung p auf die Flächeneinheit, von dem äußern Raume abgesperrt.

Durchläuft nun der Kolben einen gewissen Weg s, so übt die eingeschlossene Luft auf denselben eine gewisse mechanische Wirkung aus, die sich nach bekannten Regeln leicht bestimmen liefs, indem man annimmt, dass am Ende des Weges s der Luftraum = 1 + s, und die Pressung auf den Kolben  $= \frac{p}{1+s}$  geworden ist. Bei Durchlaufung des Elementarweges ds ist diese Wirkung:

1) Studien des Göttingschen Vereins, Bd. I.

$$=\frac{p\,ds}{1+s};$$

her ist sie für den ganzen Weg s:

$$Ps = \int_{0}^{a} p \frac{ds}{1+s} = p \int_{0}^{a} \frac{ds}{1+s} = p Ln(1+s).$$

tzt man aber die Pressung am Ende des Weges  $=p_{i}$ , hat man:

$$1+s=\frac{p}{p}$$

her die mechanische Arbeit oder Leistung der Luft rch ihre Ausdehnung:

$$=pLn\left(\frac{p}{p}\right).$$

Wenn also die Raumeinheit Luft aus der Pressung in die kleinere Pressung p, übergeht, so übt sie die rch den Ausdruck:

$$p Ln\left(\frac{p}{p}\right)$$

messene mechanische Wirkung aus, und wenn man ngekehrt die Raumeinheit Lust zusammendrückt, so dass s der Pressung p die größere Pressung p, wird, so hat in die aufzuwendende mechanische Wirkung durch die ormel

$$p L n\left(\frac{p_I}{p}\right)$$

bestimmen.

Ist nun aber das anfängliche Luftquantum = m Raumnheiten, so wird die beim Ausdehnen gewonnene meanische Wirkung

$$mpLn\left(\frac{p}{p}\right)$$

setzt werden müssen.

Von dieser allgemein bekannten Formel ist nun bei er Theorie des Ausslusses der Lust aus Gefässen folgener Gebrauch zu machen.

Es habe die in ein Reservoir eingeschlossene Luft

die Pressung p, die äußere Luft aber die Pressung  $p_i$ , und es ströme jene Luft durch eine Oeffnung mit der Geschwindigkeit o in den äußeren Raum. Es sey ferner die unter dem inneren Drucke gemessene Ausflußmenge in der Secunde =m, und die Dichtigkeit, d. i. das Gewicht der Raumeinheit der inneren Luft,  $=\gamma$ .

Dann ist die mechanische Wirkung, welche der ausströmenden Luft- oder Gasmenge m innewohnt:

$$=\frac{\sigma^2}{2g}m\gamma.$$

Wir haben aber die mechanische Wirkung

$$= mp L n \left(\frac{p}{p}\right)$$

auszuüben, um die Lust in diesen Zustand der Bewegung zu versetzen; es ist folglich nach dem Principe von der Erhaltung der lebendigen Kräste:

$$\frac{\sigma^2}{2g} m \gamma = mp L n \left(\frac{p}{p}\right),$$

oder:

$$\frac{\sigma^2}{2g} = \frac{p}{\gamma} L n \left(\frac{p}{p}\right),$$

wodurch sich folgende Formel für die Ausslussgeschwindigkeit ergiebt:

$$o = \sqrt{2g\frac{p}{\gamma}Ln(\frac{p}{p})}$$

Für atmosphärische Luft ist

$$\frac{p}{\gamma}$$
 = 7954,2(1+0,00364.t),

und für Wasserdämpse:

$$\frac{p}{\gamma}$$
 = 12776,3(1+0,00364.t);

daher kann man setzen

für atmosphärische Luft:

$$v=395$$
  $\sqrt{(1+0.00364.t)Ln(\frac{p}{\overline{p}})}$  Metr.

und für Wasserdämpfe:

$$v = 500 \sqrt{(1+0.00364.t)Ln(\frac{p}{p_i})}$$
 Metr.

Die theoretische Ausslussmenge, unter dem äusseren ruck gemessen, ist:

$$m_i = a v = a \sqrt{\frac{2g\frac{p}{\gamma}Ln(\frac{p}{p})}{2g\frac{p}{\gamma}Ln(\frac{p}{p})}}$$

id unter dem inneren Drucke gemessen ist sie:

$$m = \frac{p_i}{p} m_i = a \frac{p_i}{p} \sqrt{2g \frac{p_i}{\gamma} Ln(\frac{p_i}{p})}$$
.

Ist b der äußere Barometerstand und h der Manoeterstand, also b+h der innere Barometerstand, so nn man auch setzen:

$$v = \sqrt{2g\frac{p}{\gamma}Ln\left(\frac{b+h}{b}\right)},$$

ler, wenn h sehr klein ist, wie bei schwachen Gebläsen:

$$v = \sqrt{\frac{2g\frac{p}{\gamma} \cdot h}{b}}$$

30 für Luft:

$$v=395\sqrt{(1+0,00364.t)\frac{h}{b}}$$
.

 $\frac{\Delta}{\delta}$  das Verhältniss zwischen der Dichtigkeit von der anometerslüssigkeit und der Dichtigkeit von der ausströenden Luft, so hat man, nach Schmidt, D'Aubuisnund Anderen, anzunehmen, dass die verdichtete Luft it der Geschwindigkeit

$$v = \sqrt{\frac{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}}$$

ısströme.

Diesem nach wäre die unter dem inneren Drucke messene Ausslussmenge:

$$m=av=a\sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)}b$$
,

und unter dem äußeren Druck gemessen:

$$m = \frac{p}{p}, m = \frac{(b+h)}{b}, m = a\left(\frac{b+h}{b}\right) \sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}.$$

Die Annahme, dass die Lust noch im verdichteten Zustande mit der Geschwindigkeit o ausströme, ist aber schon deshalb unstatthaft, als das Ausströmen nur auf Unkosten der Pressung ersolgen kann, und dasselbe eben in einer Ausdehnung der Lust besteht. Wollte man aber dennoch annehmen, dass die Last unter dem inneren Druck mit der Geschwindigkeit o ausströme, so würde man einen Verstoss gegen das Princip von der Erhaltung der lebendigen Kräste begehen, indem man dadurch eine Vermehrung an lebendiger Krast hervorbrächte; denn die mechanische Arbeit, welche nöthig ist, um das Lustquantum m von der Pressung p, aus p zu bringen, ist:

$$mpLn\left(\frac{p}{p}\right)$$
,

während nach der Schmidt'schen Annahme die ausströmende Luft durch ihre Ausdehnung und Geschwindigkeit die Gesammtwirkung:

$$mp Ln\left(\frac{p}{p}\right) + \frac{o}{2g}m\gamma$$

hervorzubringen vermag.

Da  $\frac{p}{b+h}$  die Dichtigkeit der Manometerslüssigkeit ist, so kann man auch

$$\frac{p}{(b+h)\gamma} = \frac{\Delta}{\gamma}$$

setzen, weshalb wir nach der Navier'schen Formel

$$v = \sqrt{2g\frac{(b+h)\Delta}{\delta}Ln\left(\frac{b+h}{b}\right)}$$

erhalten.

Setzen wir nun noch für kleine Pressungen:

$$Ln\left(\frac{b+h}{h}\right) = Ln\left(1+\frac{h}{b}\right) = \frac{h}{b} - \frac{h^2}{2b^2},$$

so bekommen wir annähernd:

$$o = \sqrt{\frac{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)\left(1+\frac{h}{b}\right)\left(1-\frac{h}{2b}\right)h}},$$

oder auch:

$$= \left(1 + \frac{h}{4b}\right) \sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}.$$

Hiernach bestimmt sich nun die unter dem inneren Druck gemessene Ausslussmenge:

$$m = \frac{b}{b+h}av$$

$$= \left(1 - \frac{h}{b}\right)\left(1 + \frac{h}{4b}\right)a\sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}$$

$$= \left(1 - \frac{3h}{4b}\right)a\sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h},$$

während nach Schmidt und Anderen

$$m=a\sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h},$$

zu setzen ist.

Setzen wir noch den Ausslusscoëssicienten  $=\mu$ , so erhalten wir die respective Ausslussmenge:

$$m = \mu \left(1 - \frac{3h}{4b}\right) a \sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}$$

demnach umgekehrt den Ausslusscoëssicient:

$$\mu = \frac{m}{\left(1 - \frac{3h}{4b}\right)a \sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}}$$

$$= \left(1 + \frac{3b}{4h}\right) \frac{m}{a \sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}},$$

während nach der Schmidt'schen Formel

$$\mu \text{ nur} = \frac{m}{a \sqrt{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}}$$

Es zeigt sich hiernach, dass man die nach der älteren Formel berechneten Ausslusscoëssicienten mit

$$\left(1+\frac{3h}{4b}\right)$$

multipliciren müsse, um die der Navier'schen Formel angehörigen Coëfficienten zu finden.

Ist z. B.:

$$\frac{h}{b} = \frac{1}{10}$$

so hat man:

$$1 + \frac{3h}{40} = 1 + \frac{3}{40}$$

dann giebt also die ältere Fc
ten um  $\frac{1}{4\sigma}$  oder ungefähr  $\frac{1}{4\sigma}$ t klein an. Nur bei sehr
niedrigem Drucke, wenn z.  $\frac{h}{h} = \frac{1}{100}$  und weniger ist,

möchte es gestattet seyn, Factor  $\left(1+\frac{3h}{4b}\right)$  unbeachtet zu lassen, und nach Buff u. s. w.

$$\mu = \frac{m}{a \sqrt{\frac{2g\left(\frac{\Delta}{\delta}\right)h}}}$$

zu setzen.

Das Ausflußgesetz bei abnehmender Druckhöhe, oder für den Fall, wenn die absließende Lust durch neuhinzutretende nicht wieder ersetzt wird, lässt sich durch eine sehr einfache Formel ausdrücken, wenn man wieder

$$Ln\left(\frac{b+h}{b}\right) = \frac{h}{b}\left(1 - \frac{h}{2b}\right)$$

setzt.

Bezeichnen wir die constante Zahl  $\frac{p}{\gamma}$  mit k, so ist nach unserer Formel die Ausflußgeschwindigkeit:

$$\begin{array}{l}
v = \sqrt{\frac{2gk\left(1 - \frac{h}{2b}\right)^{h}_{b}}{b}} \\
= \left(1 - \frac{h}{4b}\right)\sqrt{\frac{2gk \cdot h}{b}},
\end{array}$$

Diese Geschwindigkeit mit dem Flächeninhalt a der Oeff-

nung und mit dem Zeitelemente dt multiplicirt, giebt das Element der Ausflussmenge:

$$dm_i = a\left(1 - \frac{h}{4b}\right) \sqrt{\frac{2gk \cdot h}{b}} \cdot dt.$$

Ist nun die im Gefässe enthaltene und unter dem äusseren Drucke gemessene, im Gefässe eingeschlossene Lustmenge  $= M_i$ , so hat man dem Mariotte'schen Gezetze zusolge:

$$\frac{M_{i}-m_{i}}{M_{i}}=\frac{b+h}{b+H},$$

in sofern nur H den anfänglichen und h den Manometerstand am Ende der Zeit t angiebt.

Es folgt demnach auch:

$$-\frac{d\,m}{M_{i}}=\frac{d\,h}{b+H}.$$

Durch Gleichsetzung der beiden Ausdrücke für  $dm_i$  folgt nun:

$$a\left(1-\frac{h}{4b}\right)\sqrt{2gk\frac{h}{b}}=-\frac{M_{b}dh}{b+H},$$

und sonach:

$$t = -\int_{H}^{h} \frac{M_{i}dh}{a(1-\frac{h}{4b})(b+H)} \sqrt{\frac{2gk \cdot \frac{h}{b}}{b}}$$

$$= -\frac{M_{i}}{a(b+H)} \sqrt{\frac{2gk}{b}} \int_{H}^{h} \frac{dh}{(1-\frac{h}{4b})} \sqrt{h}$$

oder annähernd:

$$= -\frac{M_{i}}{a(b+H)\sqrt{2g\frac{k}{b}}} \int_{H}^{h} \left(h^{-\frac{1}{2}} + \frac{h^{\frac{1}{2}}}{4b}\right) dh$$

$$= \frac{M_{i}}{a(b+H)\sqrt{2g\frac{k}{b}}} \left(2(\sqrt{H} - \sqrt{h} + \frac{1}{6}(\frac{\sqrt{H^{3}} - \sqrt{h^{3}}}{b})\right)$$

$$= \frac{2M_{i}(\sqrt{H} - \sqrt{h})}{a(b+H)\sqrt{2g\frac{k}{b}}} \left(1 + \frac{H + \sqrt{Hh} + h}{12b}\right).$$

sab sårigt visik jälend) vor bekominis inen did Este if, pari welcher der Ausflufe heendigt ist attende die ist ein de

 $T = \frac{2M(H)}{2g\frac{k}{h}} (1 + \frac{H}{12b}) (ambbernd).$ 

Auf ähnliche Weise ergiebt sich auch die Formel für den Aussluss an dem Apparate, welchen Hr. Koch zu seinen Versuchen angewendet hat, weswegen ich jedoch auf den schon citirten Artikel verweise.

Wenn man die von Hrn. Buff aus den Koch'schen Versuchen berechneten Ausflusscoöfficienten für den Ausflufs der Luft durch Mündungen in dünner Wand, und durch cylindrische und conische Ansatzröhren mit dem veränderlichen Factor  $\left(1+\frac{3h}{4h}\right)$  multiplicirt, so bekommt man neue, der Navier'schen Formel entsprechende Coëfficienten, die sich weit mehr an die Erfabrungen anschmiegen als die Buff'schen Coëfficienten. Während dort die den verschiedenen Manometerständen angehörigen Coëssicienten eine Reihe bilden, deren äußersten Gränzen 🚼 bis 🚼 ihrer Größe von einander abweichen, finden wir hier diese Differenz nur ungefähr 25 1). Wir haben zu Ende dieses Aufsatzes vier Tabellen bejgefügt, worin die von uns gefundenen Coëfficienten mit den von Hrn. Buff nach der Schmidt'schen Formel berechneten zusammengestellt sind.

Wenn wir nun z. B. aus Tab. I A ersehen, dass,

1) Die große Veränderlichkeit der nach der Schmidt'schen Formel gefundenen Ausflusscoësscieuten veranlasst Hrn. Buff für dieselbe betondere Ausdrücke zu berechnen.

Hierarch setzt er für Mündungen in dünner Wand:

 $\mu = 0.626(1 - 0.079 1/\lambda),$ 

für kurse cylindrische Ausstzröhren:

 $\mu = 0.079 (1 - 0.079 \nu k),$ 

und für gewisse conische Ansatzröhren:

 $\mu = 0.92(1 - 0.079 \text{ V/h}).$ 

nach Buff, für den Aussluss durch die Mündung in dünner Wand der Ausslusscoëssicient von 0,5044 bis 0,5906 zunimmt, während die mittlere Druckhöhe von

$$\frac{6,29+5,79}{2}$$
 = 6,04 Fuss (Kalenberger)

bis:

$$\frac{0.61+0.32}{2}$$
 = 0.5 Fus

abnimmt, so finden wir auch aus der Tabellle, dass nach unsern Berechnungen die Ausslusscoessicienten unter diesen Verhältnissen nur von 0,570 bis 0,596 wachsen. ähnlich ist das Verhältniss bei allen übrigen Versuchen. Eine Veränderlichkeit von der letzten Ausdehnung findet man aber auch an den Ausslusscoëssicienten des Was-Unter sehr niedrigen Pressungen geben natürlich beide Methoden einerlei Ausslusscoëssicienten. Derselbe ist nach den neueren Versuchen von Hrn. Buff für den Ausfluss durch Mündungen in dünner Wand =0,61 bis 0,62, also genau wie beim Wasser; fällt aber für cylindrische Ansatzröhren nur zu 0,76 aus, während er für das Wasser 0,81 ist und ihn D'Aubuisson 0,93 findet. Man hat vollkommen Ursache an der Richtigkeit der D'Aubuisson'schen Coëssicienten zu zweiseln, und den Koch'schen Versuchen besonders auch deshalb alles Zutrauen zu schenken, weil sie mit den neueren Versuchen von Buff (bei sehr niedrigen Pressungen) in sehr guter Uebereinstimmung stehen.

Die Franzosen scheinen die Koch'schen Versuche nicht zu kennen oder sie wenigstens nicht zu beachten, weil man noch immer in den neuesten französischen Schriften, wie z. B. in denen von Combes, nur die Ausslusscoössicienten von D'Aubuisson angewendet findet.

Es ist sehr zu wünschen, dass durch Wiederholung dieser Versuche von einem Dritten die Sache außer Zweifel gesetzt werde.

# I. Tabelle

Ueber die Ausfinsecöfficienten für den Ausfins der Luft durc Mündungen in dünner Wand, nach Koch.

A. Mündung von 2,96 Lin. Durchmesser, oder 0,000318 Quadrati. Inhalt. Barometerst. 27" 4",5. Temp. 9° R

| Wasserdruckhöhe in Kalenberger Fuß. | Ausflulscoëfficient,<br>nach Buff. | Corrigirter Ausfluß-<br>coëfficient. |
|-------------------------------------|------------------------------------|--------------------------------------|
| 6,28989                             |                                    |                                      |
| 5,79371                             | 0,5044                             | 0,570                                |
| 4,83994                             | 0,5159                             | 0,576                                |
| 3,94728                             | 0,5213                             | 0,570                                |
| 3,12960                             | 0,5269                             | 0,567                                |
| 2,37063                             | 0,5498                             | 0,583                                |
| 1,71509                             | 0,5568                             | 0,582                                |
| 1,14202                             | 0,5667                             | 0,583                                |
| 0,67230                             | 0,5806                             | 0,591                                |
| 0,32007                             | 0,5906                             | 0,596                                |

B. Die vorige Mündung. Barometerstand 27" 4". Ten peratur 7° R.

| 6,10689           |        |       |
|-------------------|--------|-------|
| 5,61904           | 0,5044 | 0,569 |
| 4,67697           | 0,5155 | 0,573 |
| 3,80198           | 0,5216 | 0,570 |
| · <b>2</b> ,98848 | 0,5363 | 0,577 |
| 2,25326           | 0,5463 | 0,577 |
| 1,60560           | 0,5571 | 0,581 |
| 1,04560           | 0,5758 | 0,592 |
| 0,60103           | 0,5789 | 0,589 |
| 0,41102           | •      |       |
| 0,14684           | 0,6014 | 0,605 |

C. Mündung von 6,183 Lin. Durchmesser, oder 0,001433 Quadratf. Inhalt. Barometerst. 27" 2",75. Temp. 7° R

| 6,08025 |        |         |
|---------|--------|---------|
| 4,43368 | 0,5087 | 0,566   |
| 2,94057 | 0,5410 | 0,584   |
| 1,73042 | 0,5433 | 0,570   |
| 0,79113 | 0,5702 | 0,591   |
| 6,05239 | ·      | ·       |
| 4,39204 | 0,5143 | 0,572   |
| 2,92913 | 0,5313 | 0,573   |
| 1,69276 | 0,5572 | 0,585   |
| 0,77003 | 0,5666 | / 0,582 |

#### II. Tabelle.

Ueber die Ausstusscoëfficienten für den Ausstus der Luft durch kurze cylindrische Ansatzröhren, nach Koch.

A. Cylindrische Ansatzröhren 4,655 Lin. Durchmesser, und der (2,58) fachen Länge. Barometerstand 27" 7". Temperatur 3° R.

| Wasserdruckhöhe. | Ausflulscoefficient,<br>nach Buff. | Corrigirter Auflufs-<br>coëfficient. |
|------------------|------------------------------------|--------------------------------------|
| 6,53594          |                                    |                                      |
| 5,02915          | 0,6430                             | 0,724                                |
| 3,66493          | 0,6600                             | 0,722                                |
| 2,47403          | 0,6755                             | 0,721                                |
| 1,47603          | 0,6978                             | 0.728                                |
| 0,70726          | 0,7204                             | 0,737                                |

B. Cylindrische Ansatzröhren von 2,974 Lin. Durchmesser und der vierfachen Länge. Barometerstand 26" 9",75. Temperatur 5° R.

| 6,15306 | 1      | 1      |
|---------|--------|--------|
| 4,94251 | 0,6469 | _0,724 |
| 3,81311 | 0,6629 | 0,726  |
| 2,79272 | 0,6803 | 0,729  |
| 1,84816 | 0.6997 | 0,735  |
| 0,57030 | 0.7308 | 0.750  |
| 0.01398 | 0.7376 | 0.743  |

 Die vorige Röhre. Barometerstand 27" 6",5. Temperatur 2°,5 R.

| 6,52466 |        | 1     |
|---------|--------|-------|
| 5,29065 | 0,6446 | 0,727 |
| 4,13727 | 0,6538 | 0,721 |
| 3,08895 | 0.6753 | 0,728 |
| 2,15255 | 0,7000 | 0,740 |
| 1,35863 | 0,7184 | 0,746 |
| 0,72963 | 0,7346 | 0,751 |
| 0.28216 | 0,7465 | 0.754 |

D. Cylindrische Ansatzröhren von 4,19 Lin. Durchmesser und der (5,7) fachen Länge. Barometerstand 27" 6",5. Temperatur 3° R.

| 6,46045 | ı I    | ì     |
|---------|--------|-------|
| 5.25279 | 0,6326 | 0,713 |
| 4.14576 | 0,6383 | 0,703 |
| 3.13099 | 0.6449 | 863.0 |

| Wasserdruckhöhe, | Ausflusscoësficient,<br>nach Bust. | Corrigirter Ausfluss-<br>coëfficient. |
|------------------|------------------------------------|---------------------------------------|
| 2,22245          | 0,6773                             | 0,716                                 |
| 1,44529          | 0,6935                             | 0,721                                 |
| 0,81629          | 0,7108                             | 0,728                                 |
| 0,35503          | 0,7265                             | 0,736                                 |

E. Conische Ansatzröhre von 3,1 Lin. Durchmesser und der (5,8) fachen Länge. Barometerstand 27"7". Temperatur 3° R.

| 6,53596 | 1      |       |
|---------|--------|-------|
| 5,18851 | 0,6455 | 0,728 |
| 3,95848 | 0,6568 | 0,722 |
| 2,85424 | 0,6737 | 0,724 |
| 1,88419 | 0,7014 | 0,743 |
| 1,08747 | 0,7215 | 0,744 |
| 0,49202 | 0,7396 | 0,759 |

#### III. Tabelle.

Ueber die Ausslusscoëfficienten für den Aussluss der Luft durch conisch convergente Ansatzröhren, nach Koch.

A. Conisches Rohr von 1 Zoll 0,5 Linie Länge bei 3° 5′ 34″ Convergenz.

Durchmesser der Einmündung 3,715 Linien.

Durchmesser der Ausmündung 3,04 Linien.

Flächeninhalt der Ausmündung (engerer Oeffnung) 0,00035003 Quadratfus.

Barometerstand 27" 4"". Temperatur 9° R.

| Wasserdruckhöhe. | Ausflusscoësficient,<br>nach Bust. | Corrigirter Ausfluss-<br>coëssicient. |
|------------------|------------------------------------|---------------------------------------|
| 6,39338          |                                    |                                       |
| 4,94809          | 0,7139                             | 0,802                                 |
| 3,63998          | 0,7323                             | 0,801                                 |
| 2,48522          | 0,7502                             | 0,800                                 |
| 1,50958          | 0,7782                             | 0,812                                 |
| 0,74920          | 0,8026                             | 0,822                                 |
| 0,24320          | 0,8159                             | 0,824                                 |

B. Conisches Rohr von 11 Linien Länge bei 5 21'40" Convergenz.

Durchmesser der Einmündung 4,04 Linien. Durchmesser der Ausmündung 3,01 Linien. Inhalt der Ausmündung 0,00034316 Quadratfuß. Barometerstand und Temperatur wie vorher.

| Wasserdruckhöhe. | Ausflusscoëssicient,<br>nach Buss. | Corrigirter Ausfluss-<br>coëssicient. |
|------------------|------------------------------------|---------------------------------------|
| 6,40176          |                                    |                                       |
| 4,94809          | 0,7352                             | 0,825                                 |
| 3,62021          | 0,7597                             | 0,820                                 |
| 2,44609          | 0,7868                             | 0,839                                 |
| 1,46207          | 0,8122                             | 0,846                                 |
| 0,70447          | 0,8365                             | 0,856                                 |
| 0,20967          | 0,8551                             | 0,864                                 |

C. Conisches Rohr von 35,5 Lin. Länge, hei 5° 49′ 28″ Convergenz.

Durchmesser der Einmündung 6,42 Linien. Durchmesser der Ausmündung 2,725 Linien. Inhalt der Ausmündung 0,00028125 Quadratfuss. Barometerstand 26"9". Temperatur 2° R.

| 6,32917        |        |       |
|----------------|--------|-------|
| <b>5,70856</b> | 0,7504 | 0,849 |
| 4,54001        | 0,7580 | 0,842 |
| 3,47771        | 0,7701 | 0,837 |
| 2,50477        | 0,8054 | 0,858 |
| 1,66052        | 0,8285 | 0,866 |
| 0,97283        | 0,8429 | 0,867 |
| 0,45286        | 0,8655 | 0,879 |
| 0,12580        | 0,8735 | 0,879 |

D. Conisches Rohr von 18,6 Lin. Länge, und 6° 0′ 10″ Convergenz.

Durchmesser der Einmündung 4,66 Linien.

Durchmesser der Ausmündung 2,72.

Inhalt der Ausmündung 0,00028022 Quadratfuß. Barometerstand 26" 10". Temperatur 4°.5 R.

| 6,12504 |        |       |
|---------|--------|-------|
| 4,95369 | 0,7335 | 0,821 |
| 3,85785 | 0,7607 | 0.833 |
| 2,86682 | 0,7759 | 0,833 |
| 1,99182 | 0,7972 | 0,839 |

| Wasserdruckhöhe. | Ausflulscoëfficient,<br>nach Buff. | Corrigirter Ausfins- |
|------------------|------------------------------------|----------------------|
| 1,24402          | 0,8273                             | 0,856                |
| 0,65975          | 0,8383                             | 0,856                |
| 0,25760          | 0,8538                             | 0,862                |

E. Conisches Rohr von 18,5 Lin. Länge und 11° 36′ 18′ Convergenz.

Durchmesser der Einmündung 6,39 Linien. Durchmesser der Ausmündung 2,63 Linien.

Inhalt dieser Ausmündung 0,00026198 Quadratfuß. Barometerstand 26" 10",5. Temperatur 5° R.

| 6,21447 |        | ,     |
|---------|--------|-------|
| 5,09447 | 0,7445 | 0,836 |
| 4,06750 | 0,7465 | 0,821 |
| 3,13098 | 0,7615 | 0,821 |
| 2,28115 | 0,7858 | 0.832 |
| 1,54313 | 0,8040 | 0,837 |
| 0,92252 | 0,8175 | 0,830 |
| 0,45288 | 0,8478 | 0,861 |

#### IV. Tabelle.

Ueber die Ausflusscoëfficienten für den Ausflus der Luft durch conisch divergente Ansatzröhren, nach Koch.

A. Conisches Rohr von 35,5 Lin. Länge und 5° 57' 28' Divergenz.

Durchmesser der Einmündung 2,725 Linien. Durmesser der Ausmündung 6,42 Linien.

Flächeninhalt dieser 0,0015611 Quadratfus.

Barometerstand 26" 9". Temperatur 2º R.

| VVasserdruckhöhe in Kalenberger Fuss, | Ausflusscoefficient,<br>nach Buff, | Corrigirter Ausfinis- |
|---------------------------------------|------------------------------------|-----------------------|
| 6,15854                               |                                    | 1                     |
| 4,89776                               | 0,7922                             | 0,887                 |
| 3,72364                               | 0.8229                             | 0,900                 |
| 2,65575                               | 0,8582                             | 0.917                 |
| 1,70807                               | 0,9104                             | 0,953                 |
| 0,93371                               | 0,9491                             | 0,977                 |
| 0.36901                               | 0,9904                             | 1,004                 |

B. Conisches Rohr von 18",5 Länge und 119 36' 48"
Divergenz.

Durchmesser der Einmündung 2,63 Linien.

Durchmesser der Ausmündung 6,39 Linien.

Flächeninhalt dieser 0,0015465 Quadratfus.

Barometerhöhe 26" 9",5. Temperatur 4°,5 R.

| Wasserdruckhöhe in<br>Kalenberger Fuß. | Ausflusscoësficient,<br>nach Buff. | Corrigirter Aussluss-<br>coëssicient. |
|--|------------------------------------|---------------------------------------|
| 6,29553                                |                                    |                                       |
| 5,30033                                | 0,6546                             | 0,737                                 |
| 4,37501                                | 0,6655                             | 0,735                                 |
| 3,50838                                | 0,6822                             | 0,741                                 |
| 2,71724                                | 0,6923                             | 0,741                                 |
| 1,99321                                | 0,7324                             | 0,770                                 |
| 1,35862                                | 0,7452                             | 0,772                                 |
| 0,82747                                | 0,7683                             | 0,785                                 |
| 0,41793                                | 0,7847                             | 0,795                                 |
| 0,14257                                | 0,7979                             | 0,803                                 |

# II. Untersuchung des Allanit, Orthit, Cerin und Gadolinit; von Theodor Scheerer

(Schluss.)

# Chemisch-analytische Untersuchung.

Ehe ich die Resultate meiner Analysen von den verschiedenen, hier abgehandelten Mineralien angebe, will ich jedesmal zuvor die Zerlegungsmethode, die ich dabei anwendete, so wie einige Erfahrungen, die ich bei dieser Gelegenheit machte, der Hauptsache nach mittheilen. Diese Zerlegungsarten sind hauptsächlich zweierlei, welche sich nach der Natur der untersuchten Mineralien richten. Letztere zerfallen nämlich: 1) in solche, die durch Säuren aufschließbar sind, und 2) in andere, welche durch Schmelzen mit kohlensaurem Natron waße-

schlossen werden mussten. Zu den ersteren gehören: der Orthit von Fille-Fjeld, der Allanit von Jotun-Fjeld und der Gadolinit von Hitterön; zu den andern dagegen der Allanit von Snarum und der Cerin von Riddarhyttan.

Allanit von Jotun-Fjeld. Ich wähle dieses Mineral darum zuerst, weil seine Analyse am einfachsten ist. Die in demselben zu trennenden Bestandtheile, welche vorher durch eine qualitative Untersuchung bestimmt wurden, sind: Kieselerde, Thonerde, Eisenoxydul, Kalkerde, Talkerde, Ceroxydul, Lanthanoxyd und Manganoxydul. Eine abgewogene Quantität des fein gepulverten, im Wasserbade getrockneten Minerals wurde mit Salzsäure übergossen, welche, bei Anwendung gelinder Wärme, dessen Aufschließung leicht bewirkte. Nachdem die saure Flüssigkeit in Zeit von 24 Stunden langsam eingedampft und hierdurch das Eisenoxydul zugleich höher oxydirt worden war, wurde die abgeschiedene Kieselerde, nach Verdünnung der Auflösung durch Wasser abfiltrirt, und die durchgelaufene Flüssigkeit mit einem Ueberschuss von Ammoniak behandelt. Der so entstandene Niederschlag enthielt also nun hauptsächlich Thonerde, Eisenoxyd, Ceroxydul und Lanthanoxyd. Die hiervon getrennte Flüssigkeit wurde mit oxalsaurem Ammoniak versetzt, wodurch Kalkerde niedergeschlagen und nach zwölfstündigem Stehen an einem mässig erwärmten Orte absiltrirt wurde. Das hierbei erhaltene Filtrat, welches Manganoxydul und Talkerde enthielt, ward mit Schweselammonium versetzt, der geringe, hierbei entstandene Niederschlag von Schwefelmangan abfiltrirt, und die schwefelammoniumhaltige Flüssigkeit durch Salzsäure sauer gemacht und erwärmt, bis sich aller Geruch nach Schwefelwasserstoff verloren hatte. Darauf wurde sie, nach Filtration der geringen Menge abgeschiedenen Schwefels, abermals mit Ammoniak übersättigt, und, zur Fällung von Talkerde, mit phosphorsaurem Natron versetzt.

Jener Niederschlag nun, welcher aus Thonérde, Ei-

senoxydul, Ceroxydul, Lanthanoxyd, nebst Spuren von Manganoxydul und Talkerde bestand, wurde von Neuem wieder in Salzsäure gelöst, die dabei zurückbleibende kleine Quantität Kieselerde abfiltrirt, und mit einer concentrirten Kalilösung zur Ausziehung der Thonerde gekocht. Der hierbei bleibende Rückstand ward abermals in Salzsäure gelöst, und, nach Verdünnung mit Wasser, auf die bekannte Weise mit neutralem schweselsauren Kali behandelt, um das Cer als schweselsaures Ceroxy-- dul-Kali abzuscheiden. Nach 24 Stunden war diess ge-Das in der Flüssigkeit zurückgebliebene Eisenoxyd wurde nun durch Ammoniak gefällt, mit kochendem Wasser ausgesüßt (was, wenn Eisenoxyd aus einer Flüssigkeit, die viel schwefelsaures Kali enthält, durch Ammoniak gefällt wird, ziemlich schwer ist), und nach dem Glühen und Wägen nochmals in Salzsäure gelöst, um geringe Mengen von Mangan und Talkerde abzuscheiden.

Das erhaltene Doppelsalz von schwefelsaurem Ceroxydul-Kali wurde in vielem Wasser durch Erwärmen gelöst (was schneller geschieht, wenn man etwas Salzsäure hinzusügt), darauf mit kaustischem Kali gefällt und filtrirt. Man erhält hierbei zwar ein basisches Salz, wenn der Niederschlag nicht mit kaustischem Kali gekocht wird; allein diess ist von keinem Nachtheil, da derselbe, ohne vorher ausgewaschen zu seyn, von Neuem wieder in Salzsäure gelöst werden muß. Ich habe nämlich gefunden, dass des bei der Trennung von Eisen und Cer erhaltene schweselsaure Ceroxydul-Kali stets noch eisenhaltig ist, und dass man daher das daraus erhaltene Ceroxydul noch einmal auflösen und durch schwefelsaures Kali fällen muss, wobei dieser Antheil von Eisen gelöst bleibt. Nur von diesem Umstande kommt es, dass das schweselsaure Ceroxydul-Kali mehr oder weniger gelblich zu seyn pflegt. Das, welches man bei der zweiten Treunung erhält, ist stets rein weiss. Ein serneres Leichen vom Eisengehalte dieses Doppelsalzes ist es, daß es sich nicht klar in warmem Wasser auflöst, sondern gelbliche Flocken zurückläst, die wahrscheinlich achtsachbasisch schweselsaures Eisenoxyd sind. Daß diese Quantität Eisenoxyd nicht vernachlässigt werden darf, geht daraus hervor, daß ich bei verschiedenen Analysen gegen 5 bis 7 Proc. Eisenoxyd (von der Menge des erhaltenen Ceroxyduls gerechnet) erhalten habe, was z. B. bei dieser Analyse einen Unterschied von mehr als I Proc. Ceroxydul zu viel und 1 Proc. Eisenoxydul zu wenig gemacht hätte. Ich habe sowohl mit concentrirten als mit verdünnteren Auflösungen Versuche angestells; allein immer ist das erhaltene Ceroxydul eisenhaltig.

Durch die Entdeckung Mosander's, dass das Cer im Cerite mit einem andern Metalle, dem Lanthan, vorkommt, war es zu vermuthen, dass diess auch im Allanit der Fall sey. Ich untersuchte daher das erhaltene Ceroxyd auf die Weise, wie sie Mosander zur Trennung von Cer und Lanthau vorschreibt. wurden mit Salpetersäure übergossen, die Lösung wurde darauf eingedampft und der Rückstand bei Luftzutritt stark geglüht. Darauf übergoss ich ihn mit einer, dem Gewichte nach etwa 50fach verdünnten Salpetersäure, und liess ihn, unter öfterem Umrühren, einige Tage damit in Berührung. Nach dieser Zeit wurde das ungelöst gebliebene Ceroxyd filtrirt, und aus der durchgelaufenen Flüssigkeit das Lanthanoxyd durch kaustisches Kali gefällt. Da Mosander bis jetzt noch keine ferneren charakteristischen Eigenschaften dieses Metalloxydes angegeben hat, so konnte ich keine weiteren Prüfungen mit demselben vornehmen. Es sieht blasser aus als Ceroxyd, und hat ein ganz ähnliches Verhalten vor dem Löthrohre.

Ich erhielt auf die beschriebene Weise bei zwei Analysen, von denen ich die erstere in Norwegen, die

weite in dem Laboratorium des Hrn. Pros. H. Rose nstellte, folgende Resultate:

| •            | . I   | 11.     |
|--------------|-------|---------|
| Kieselerde   | 34,69 | 35,15   |
| Thonerde     | 15,58 | 16,23   |
| Eisenoxydul  | 14,42 | 15,55   |
| Ceroxydul    | 10.65 | 13,34   |
| Lanthanoxyd  | 19,65 | 5,80    |
| Manganoxydul | 1,55  | 0,98    |
| Kalkerde     | 11,90 | 12,02   |
| Talkerde     | 1,09  | 0,78    |
| Wasser       | 0,52  | 0,50    |
|              | 99,40 | 100,35. |

Bei der Analyse I ist Lantbanoxyd und Ceroxydul usammen angegeben, da ich, zur Zeit als ich sie unterahm, noch keine genauere Kenntniss von diesem neuen Ietalloxyde hatte. Noch muss ich bemerken, dass ich ei der zweiten Analyse, in Betracht, dass die Mengen er Talkerde und des Manganoxyduls so gering waren, ie kleinen davon im Eisenoxyd enthaltenen Quantitäten icht abgeschieden habe.

Wie schon oben bemerkt, ist der Allanit von Jotunjeld meist innig mit Magneteisenstein durchsprengt, dass
ian bei oberstächlicher Beobachtung glauben sollte er
ey magnetisch. Man kann jedoch durch lange sortgeetztes Ausziehen mit dem Magnete das Pulver hiervon
einigen. Die Analyse I ist mit solchem durch den Maget gereinigtem Pulver, die Analyse II dagegen mit eiem größeren, völlig magneteisensreiem Stücke dieses Mierals angestellt worden.

Orthit von Fille-Fjeld. In diesem Minerale sind ieselben Bestandtheile enthalten wie in dem vorigen, doch mit dem Hinzutreten von Yttererde. Die Anavse wurde also ganz auf dieselbe Weise unternommen, ur mit dem Unterschiede, dass die mit schwefelsaurem

Kali gesättigte Flüssigkeit, welche von dem schweselsauren Ceroxydul-Kali absiltrirt wurde, nicht blos Eisenoxyd, sondern auch noch Yttererde aufgelöst enthielt. Ich brauche also nur hinzuzusügen, wie ich die Trennung dieser beiden Stoffe bewirkt habe. Die gewöhnliche Methode zur Trennung von Yttererde und Eisen besteht bekanntlich darin, dass man Weinsteinsäure zur Auflösung beider setzt, und alsdann das Eisen durch Schwefelaminonium fällt. Diese Trennungsart hat jedoch besonders wegen der beschwerlichen Verbrennung der Weinsteinsäure und auch in anderer Hinsicht ihre grossen Uebelstände, und ich versuchte daher, ob sich die Trennung nicht auch auf andere Art bewerkstelligen lasse. Da die Oxalsäure schon als gutes Reagenz auf Yttererde bekannt ist, so war es am natürlichsten, mit dieser zuerst Versuche anzustellen. Oxalsaure Yttererde ist ein in Wasser unlösliches Pulver, welches aber nicht unbedeutend von freier Salzsäure gelöst wird; die Yttererde konnte also nicht durch Oxalsäure aus der sauren Flüssigkeit gefällt werden. Ich verfuhr deshalb so, dass ich die Auflösung, welche Salzsäure im Ueberschuss enthielt, durch vorsichtig hinzugefügtes Ammoniak dem Sättigungspunkte nahe brachte, ohne dass jedoch hierdurch schou ein theilweiser Niederschlag entstand, und setzte hierauf eine Auflösung von neutralem essigsauren Ammoniak hinzu. Hierdurch musste nothwendig alle freie Salzsäure vom Ammoniak gebunden werden, und die freie Säure war jetzt nur Essigsäure. Zugleich entstand hierbei eine Quantität essigsaures Eisenoxyd, wodurch die Farbe der Flüssigkeit sich vom Dunkelgelben in's Blutrothe umänderte. Darauf ward eine Auflösung von neutralem oxalsauren Ammoniak hinzugefügt. Zuerst bildete sich hierdurch kein Niederschlag; allein die Flüssigkeit entfärbte sich, was offenbar daher rührte, dass sich jetzt durch Wahlverwandtschaft oxalsaures Eisenoxyd und essigsaures Ammoniak gebildet hatte. Als aber mehr oxalsaures Ammo-

niak hinzugefügt wurde, entstand sogleich ein weißer, flockig käsiger Niederschlag, der sich leicht senkte. Es geht also hieraus hervor, dass salzsaure und essigsaure Yttererde gemeinschaftlich mit oxalsaurem Eisenoxyd in einer Auflösung vorhanden seyn können, ohne dass ein Niederschlag entsteht, was in der That sehr merkwürdig ist, und den chemischen Grundsätzen zu widersprechen scheint; da doch Oxalsäure mit der Yttererde eine unlösliche Verbindung giebt. Der entstandene Niederschlag wurde, nachdem er längere Zeit an einem erwärmten Orte gestanden hatte, filtrirt und mit warmem Wasser ausgewaschen. Das durch Ammoniak gefällte Eisen wurde bierauf wieder in Salzsäure gelöst und abermals auf die vorige Weise behandelt, ohne dass jedoch eine Spur von Ytterde mehr erhalten wurde. Die auf diese Art abgeschiedene Yttererde war fast rein weiß, wie man sie auf anderem Wege selten zu erhalten pslegt. Resultat der Analyse war folgendes:

|              | 111.    |
|--------------|---------|
| Kieselerde   | 34,93   |
| Thonerde     | 14,26   |
| Eisenoxydul  | 14,90   |
| Ceroxydul }  | 21,43   |
| Manganoxydul | 0,85    |
| Kalkerde .   | 10,42   |
| Talkerde     | 0,86    |
| Yttererde    | 1,91    |
| Wasser       | 0,52    |
| . ,          | 100,08. |

Diese Analyse wurde von mir in Norwegen unternommen, als ich noch unbekannt mit den Eigenschaften des Lanthans war. Leider hatte ich nicht Material genug, um dieselbe in Berlin zu wiederholen.

Gadolinit von Hitteron. Die Bestandtheile dieses

Minerals sind: Kieselerde, Beryllerde, Yttererde, Eisenoxydul, Ceroxydul, Lanthanoxyd, Kalkerde. Dieselben unterscheiden sich also dadurch von denen des vorigen Minerals, dass Thonerde und Manganoxydul wegfallen, und dass dafür Beryllerde hinzutritt. Das analytische Verfahren blieb also im Wesentlichen ganz dasselbe, wie das vom Orthit von Fille-Fjeld, namentlich da die Beryllerde, gleich der Thonerde, durch Kochen mit kaustischem Kali getrennt werden konnte. Ich erhielt auf diese Weise nahe an 2 Proc. Beryllerde. Schon glaubte ich, dass diese Gadolinitart, gleich der von Kårarsvet, nur wenig Beryllerde enthielte, als ich mich einer Mittheilung erinnerte, welche mir der Hr. Graf von Schaffgotsch schon vor einigen Monaten gemacht hatte, nämlich dass er gefunden habe, »Die Beryllerde werde aus ihrer Auflösung in kaustischem Kali durch Kochen theilweise wieder aus derselben niedergeschlagen, und zwar in desto größerer Menge, je verdünnter die Auflösung sey.« Ich unterwarf deshalb das beim Kochen mit kaustischem Kali zurückgebliebene Eisenoxyd noch einer weiteren Prüfung. Dasselbe wurde in Salzsäure gelöst und mit einem grossen Ueberschuss von kohlensaurem Ammoniak versetzt. Diess Reagenz eignet sich jedoch nicht zu einer genauen Trennung der Beryllerde vom Eisenoxyd, indem vom letzteren sich ebenfalls etwas auflöste. Jedoch konnte ich durch die sich bedeutend vermindernde Menge des Niederschlags schon erkennen, dass meine Vermuthung Die so erhaltene eisenhaltige Beryllerde richtig war. wurde nun abermals in Salzsäure gelöst, und mit einer concentrirten Auflösung von kaustischem Kali behandelt. Hierdurch schied sich jene geringe Menge Eisenoxyd ab, und aus der alkalischen Auflösung wurden noch über 7 Procent Beryllerde erhalten. Ich war also nahe daran gewesen die Hauptmenge dieser Erde zu übersehen. Dass hier keine Yttererde für Beryllerde gehalten ist, geht daraus hervor, dass sie sich sowohl in kohlensaurem Ammoniak als in kaustischem Kali vollkommen löste, welches letztere nur eine unbedeutende Menge Kohlensäure enthielt. Auch durch das Verhalten vor dem Löthrohre gegen Kobaltsolution, so wie durch die eigenthümlich lockere Beschaffenheit des geglühten Hydrats gab sich die Beryllerde als solche zu erkennen. Die Beobachtung des Hrn. Grafen von Schaffgotsch hat sich also hierdurch auf das Vollkommenste bestätigt.

Bei der Abscheidung der Yttererde durch die vorhin angegebene Methode habe ich noch auf einige Umstände aufmerksam zu machen, die mir bei der Analyse des Orthits von Fille-Fjeld, wo die Menge der Yttererde nur gering war, früher entgangen waren. Wenn die Menge der Yttererde im Verhältniss zu Cer und Lanthan sehr groß ist, wie z. B. beim Gadolinit von Hitterön, so darf die Auflösung, in welcher man die Trennung derselben durch schweselsaures Kali vornimmt, nicht zu concentrirt seyn, weil sonst eine bedeutende Menge von Yttererde ebenfalls als Doppelsalz niedergeschlagen wird. Diess ist nun zwar in einer concentrirten Auslösung von schwefelsuurem Kali löslich; allein beim Auswaschen kann sehr leicht ein Theil bei den Doppelsalzen des Lanthans und des Cers zurückbleiben, besonders wenn man versäumt die Aussüsslüssigkeit mit kaustischem Kali zu prüfen. Scheidet man aus diesen Doppelsalzen nachher beide Oxyde ab und trennt sie auf die von Mosander angegebene Methode, so wird man einen zu großen Lanthangehalt bekommen; denn auch Yttererde löst sich, gleich dem Lanthanoxyd, in verdünnter Salpetersäure.

Als die, durch Fällung mit oxalsaurem Ammoniak erhaltene, vermeintlich reine Yttererde wieder mit Salzsäure übergossen wurde, löste sie sich mit starkem Brausen auf. Ich fällte diese Auflösung durch Ammoniak, filtrirte, trocknete, glühte und wog die so erhaltene Yttererde. Sie hatte sehr bedeutend am Gewicht abgenome

Die von ihr absiltrirte Flüssigkeit ward daher eingedampst, die ammoniakalischen Salze wurden durch Erbitzen vertrieben und der hierdurch erhaltene Rückstand wurde geglüht und gewogen. Er wiess sich als reines Chlorkalium aus, dessen Menge, als kohlensaures Kali in Rechnung gebracht, genau dem Verluste der Yttererde gleich kam. Die zuerst erhaltene, vermeintliche Yttererde war also ein Gemenge von Yttererde und kohlensaurem Kali gewesen, dadurch erzeugt, dass durch oxalsaures Ammoniak aus der Flüssigkeit, welche viel schwefelsaures Kali aufgelöst enthielt, ein Doppelsalz von oxalsaurer Yttererde-Kali gefällt wurde, welches sich durch Glüben in jenes Gemenge von Yttererde und kohlensaurem Kali umwandelte. Bei der Trennung der Yttererde vom Eisen hat man also auf diesen Umstand Rücksicht zu nehmen. Man könnte diess allerdings vermeiden, wenn man Yttererde und Eisenoxyd zuerst durch Ammoniak fällte, wieder aufköste und nun durch oxalsaures Ammoniak trennte; allein die so erhaltene oxalsaure Yttererde ist noch schwieriger zu filtriren als jenes Doppelsalz. Auch das letztere muss längere Zeit hindurch an einem erwärmten Orte stehen. In einer Flüssigkeit, die kein schweselsaures Kali aufgelöst enthält, könnte man die Trennung vielleicht am besten durch oxalsaures Kali bewirken.

Die Zusammensetzung des Gadolinits von Hitterön wurde folgendermaßen gefunden:

| O           | IV.          |
|-------------|--------------|
| Kieselerde  | <b>25,78</b> |
| Beryllerde  | 9,57         |
| Yttererde   | 45,67        |
| Ceroxydul   | 1,81         |
| Lanthanoxyd | 4,75         |
| Eisenoxydul | 12,79        |
| Kalkerde    | 0,34         |
|             | 100,71.      |

Hinsichtlich des Gehalts an Cer und Lanthan habe ich noch Folgendes zu bemerken. Das bei einem zweiten, qualitativen Versuche erhaltene Gemenge von Ceroxydul und Lanthanoxyd zeigte sich, nach Mosander's Angabe, mit verdünnter Salpersäure behandelt, völlig lösdich darin. Es bleibt also zweiselhast, ob jene 1,81 Proc. Ceroxydul wirklich vorhanden waren, oder ob das Mineral nur Lanthau enthält. Meine Zeit erlaubt mir jetzt nicht die Analyse zu wiederholen. Auch kann das Lanthanoxyd, aus vorhin angegebenen Gründen, leicht etwas yttererdehaltig gewesen seyn.

Allanit von Snarum. Obgleich dieses Mineral dieselben Bestandtheile enthält wie der Allanit von Jotun-Fjeld, so ist es dennoch nur höchst unvollkommen aufschließbar durch Säuren. Ich musste mich daher zu seiner Zerlegung des Schmelzens mit köhlensaurem Natron bedienen. Die in einem Platintiegel geschmolzene Masse wurde mit Wasser übergossen und längere Zeit hindurch an einem erwärmten Orte damit stehen gelassen, bis sich die ganze Masse erweicht und zum Theil gelöst hatte. Darauf wurde Salzsäure hinzugefügt und die Flüssigkeit bis zur Trockniss eingedampst. Die eingetrocknete Masse wurde darauf wieder mit Salzsäure befeuchtet, etwa eine Stunde damit in Berührung gelassen, dann mit Wasser übergossen, und, nach geschehener Lösung die Kieselerde abfiltrirt. Hierauf war der Gang der Analyse ganz wie beim Allanit von Jotun-Fjeld. Nur noch eines Umstandes will ich hierbei gedenken. Die von diesem Minerale erhaltene Kieselerde ist nämlich nach dem Glühen stets röthlich gefärbt. Ich glaubte anfangs, dass diess von Eisenoxyd herrühre, überzeugte, mich aber bald, dass diess nicht der Fall sey. Die röthliche Kieselerde wurde nämlich durch Befeuchten mit Schwefelammonium nicht schwarz, und verlor auch ihre Farbe nicht durch lange fortgesetztes Kochen mit Salzsäure. Ich schmolz sie daher nochmals mit dem Mehrfachen von kohlensaurem NaNatron in Wasser auf, wodurch eine geringe Menge eines tothen Pulvers zurückblieb. Auch diess widerstand der Einwirkung von Salzsäure und Salpetersäure, verhick sich aber vor dem Löthrohr wie Ceri Durch Kochen mit Schweselsäure ward en dagegen weiß, und es zeigte sich, dass das Zurückgebliebene Kieselerde war, und jenes rothe Pulver bestand daher aus Kieselerde und Ceroxyd. Es scheint also, dass Kieselerde und Ceroxyd (oder vielleicht auch Lanthanoxyd) sich unter gewissen Verhältnissen sehr innig verbinden können.

Aus zwei analytischen Untersuchungen ergaben sich die folgenden Resultate:

|             |     | <b>v</b> . | VI.    |
|-------------|-----|------------|--------|
| Kieselerde  | . 1 | 35,75      | 34,00  |
| Thonerde    | 4.  | 15,49      | 16,40  |
| Eisenoxydul |     | 15,19      | 15,51  |
| Ceroxydul   | 1   | 19,96      | 13,73  |
| Lanthanoxyd | 3   | 19,90      | 7,80   |
| Kalkerde    | •   | 11,25      | 11,75  |
| Talkerde    |     | 0,77       | 0,56   |
|             | -   | 98,41      | 99,75. |

Die größere Menge Kieselerde bei der Analyse V dürste vielleicht darin ihren Grund haben, dass eine kleine Menge Albit mit in die Analyse gekommen ist, indem derselbe sehr innig verwachsen mit dem Allanite vorkommt. Die Analyse V wurde in Norwegen, die andere in Berlin unternommen.

Vergleicht man die Zusammensetzung des Allanits von Snarum mit der des Allanits von Jotun-Fjeld, so findet man durchaus keinen wesentlichen Unterschied zwischen beiden, dennoch aber ist das erstere Mineral in Säuren löslich, und das andere nicht durch dieselben außschließbar. Beide Mineralien sind daher als isomer zu betrachten.

Cerin von Riddarhyttan. Die Art der Zerlegung dieses Minerals war genau dieselbe wie die des vorigen, da es die gleichen Bestandtheile enthielt, und nicht durch Säuren aufgeschlossen werden konnte. Auch hier wurde wieder jene röthlich gefärbte Kieselerde erhalten, obgleich die zur Trockne eingedampste Masse des aufgeschlossenen Minerals mehrere Stunden hindurch mit Säure digerirt wurde, um alle beim Eintrocknen vielleicht gebildeten basischen Salze wieder zu lösen. Die Zusammensetzung des Cerins fand ich:

|             | VII.         |
|-------------|--------------|
| Kieselerde  | 32,06        |
| Thonerde    | 6,49         |
| Eisenoxyd   | <b>25,26</b> |
| Ceroxydul   | 23,80        |
| Lanthanoxyd | 2,45         |
| Kalkerde    | 8,08         |
| Talkerde    | 1,16         |
| Wasser      | 0,60         |
|             | 99,90.       |

Ich habe hierbei sämmtliches Eisen als Eisenoxyd in Rechnung gebracht; weiter unten werde ich mich jedoch näher über die Oxydationsstufe desselben in diesem Minerale aussprechen. Eine auffallende Erscheinung beim Cerin ist die geringe Quantität Lanthan im Verhältnis zu der des Cers. Ich behandelte jedoch das Gemenge beider ganz auf die nämliche Weise wie zuvor, so das hierdurch kein Irrthum entstehen konnte.

## Chemische Formeln.

Man erhält erst den richtigen Ueberblick über die chemische Constitution eines Minerals, wenn man seine isomorphen Bestandtheile zusammen gruppirt, und sie unter eine gemeinsame Formel bringt. Ich werde deshalb

die schon angeführten analytischen Resultate meiner un anderer Analysen noch einmal in der Weise wieder ge ben; das dabei auf Isomorphie und Atomenverhältniss Rücksicht genommen ist. Natürlich können hierbei nu die genaueren Analysen in Betracht kommen, die nac neuen sicheren Methoden ausgeführt wurden.

## . . . L.Allanit . . . . a) Auflotliche isomere Varietit.

| a) Aunei             | MICHS INDER | CIS VACIONAL,         |              |
|----------------------|-------------|-----------------------|--------------|
| 1) Stromeyer;        | von Grö     | nland :               | . *          |
| 11                   |             |                       | tomenwerthe. |
| Kieselerdo           | 33,02       |                       | <b>5,72</b>  |
| Thonerde ::          | 15,22       | 18 <b>6</b> - 18 - 45 | 2,37         |
| Eisenoxydal          | 15,10       | 3,44                  | 1            |
| Ceroxydul            | 21,60       | 3,20                  | ( 004        |
| Manganoxydul         | 0,40        | · · ·                 | 9,84         |
| Kalk                 | 11,08       | 3,11                  | )            |
| 2) Scheerer; vo      | n Jotun     | - Fjeld :             |              |
| ·                    | Ί.          |                       | •            |
| Kieselerde           | 34,69       |                       | 6,00         |
| Thonerde             | 15,58       |                       | 2,42         |
| Eisenoxydul          | 14,42       | 3,28                  |              |
| Ceroxydul und        | 19,65       | 2,91                  |              |
| Lanthanoxyd          |             | , (                   | 10,30        |
| Manganoxydul         | 1,55        | 0,42 (                | 20,00        |
| Kalkerde'            | 11,90       | 3,34                  |              |
| Talkerde             | 1,09        | 0,35                  |              |
|                      | II.         |                       |              |
| Kieselerde '         | 35,15       |                       | 6,09         |
| Thonerde             | 16,23       |                       | 2,53         |
| Eisenoxy <b>d</b> ul | 15,55       | 3,54                  |              |
| Ceroxydul            | 13,34       | 999                   |              |
| Lanthanoxyd          | 5,80        | 2,83                  | 10 97        |
| Manganoxydul         | 0,98        | 0,22                  | 10,27        |
|                      |             |                       |              |

12,02

85,0

Kalkerde.

Talkerde

3,38

08,0

#### b) Unauflösliche isomere Varietät.

### 1) Scheerer; von Snarum:

|               | I.           |      |               |
|---------------|--------------|------|---------------|
|               |              |      | Atomenwerthe. |
| Kieselerde    | 35,75        | 17 - | <b>6,20</b>   |
| Thonerde      | 15,49        | ٠.   | 2,41          |
| Eisenoxydul   | 15,19        | 3,46 | <b>,</b> •    |
| Ceroxydul und | 19,96        | 2,96 | .,            |
| Lanthanoxyd   |              | 2,00 | <b>9,88</b>   |
| Kalkerde      | 11,25        | 3,16 |               |
| Talkerde _    | 0,77         | 0,30 | )             |
|               | H.           | •    |               |
| Kieselerde    | 34,00        |      | 5,90          |
| Thonerde      | 16,40        |      | 2,55          |
| Eisenoxydul   | 15,51        | 3,53 | 1             |
| Ceroxydul     | 13,73 )      | 211  |               |
| Lanthanoxyd   | 7,50         | 3,14 | 10,17         |
| Kalkerde      | 11,75        | 3,30 |               |
| Talkerde      | <b>U</b> ,56 | 0,20 |               |

Schon beim ersten Blick auf diese Atomenverhält
überzeugt man sich, dass diese Mineralien dreier
chiedener Fundorte ganz nach demselben Principe
mmengesetzt sind. Kieselerde, Thonerde, und die
1d latomigen Basen stehen in allen in dem Atomenältnisse von 5:2:9, welches keine Formel natürer ausdrückt als:

Anstatt des Gliedes:

wo si also die Basen beider Glieder auf gleicher Stitigungsstafe, nämlich als Drittel-Silicate, befinden.

#### H. Orthit

#### 1) Berzelius; von Finbo:

|    |              |                | At     | omenwerthe: |
|----|--------------|----------------|--------|-------------|
|    | Kieselerde   | 36,25          |        | 6,27        |
|    | Thonerde     | 14,00          |        | 2,18        |
|    | Eisenoxydul  | .11,42         | 2,60 \ |             |
|    | Cerexydul    | 39             | 2,58   |             |
|    | Yttererde    | 80             | 0,76   | 7,61        |
|    | Manganoxydul |                | 0,30   |             |
|    | Kalkerde     | 89             | 1,37   |             |
| 2) | Berzelius;   | ottliebsgange: |        |             |
|    |              | 2              |        |             |
|    | Kieselerde   | 89             |        | 5,54        |
|    | Thonerde     |                |        | 2,30        |
|    | Eisenoxydul  | 12,44          | 2,83   |             |
|    | Ceroxydul    | 19,44          | 2,88   |             |
|    | Yttererde    | 3,44           | 0,68   | 9,35        |
|    | Manganoxydul | 3,40           | 0,76   |             |
|    | Kalkerde     | 7,84           | 2,20   |             |
|    |              | _              | -      |             |

welches später noch oft vorkommen wird, sollte man eigentlich schreib

$$\hat{\mathbf{F}}e^{a}\hat{\mathbf{S}}\hat{\mathbf{i}}+\hat{\mathbf{C}}e^{a}\hat{\mathbf{S}}\hat{\mathbf{i}}$$
  $\hat{\mathbf{S}}\hat{\mathbf{i}}+\hat{\mathbf{C}}e^{a}\hat{\mathbf{S}}\hat{\mathbf{i}}$ 

indem Eisenoxyd, Geroxydul und Kalkerde stete, der Hauptsache zu in denselben Verhältnissen vorkommen und nur kleine Meagen ders ben durch Mg, Mn ersetzt sind. Der Kürze wegen habe ich erst Schreibert vorgezogen.

| _    |    | _ |
|------|----|---|
| 7    | М  | • |
|      | 11 |   |
| - 31 |    |   |

|    | •             | II.          |        |               |
|----|---------------|--------------|--------|---------------|
|    | •             |              | •      | Atomenwerthe. |
|    | Kieselerde    | <b>32,18</b> |        | <b>5,58</b>   |
|    | Thonerde      | 14,81        |        | 2,31          |
|    | Eisenoxydul   | 12,38        | 2,82   | 1             |
|    | Ceroxydul     | 20,51        | 3,04   | <i>)</i>      |
|    | Yttererde     | 2,87         | 0,57   | 9,41          |
|    | Manganoxydul  | 3,36         | 0,75   |               |
|    | Kalkerde      | 7,96         | 2,23   | )             |
| 3) | Scheerer; vo. | n Fille-l    | Fjeld: | •             |
| Ţ  | Kieselerde    | 34,93        |        | 6,00          |
|    | Thonerde      | 14.26        |        | 2,22          |
|    | Eisenoxydul   | 14,90        | 3,40   |               |
|    | Ceroxydul     | 21,43        | 3,18   |               |
|    | Yttererde     | 1,91         | 0,38   | 70.40         |
|    | Manganoxydul  | 0,85         | 0,19   | 10,40         |
|    | Kalkerde      | 10,42        | 2,92   |               |
|    | Talkerde      | 0,86         | 0,33   |               |
|    |               | • •          | -      |               |

Von den vier angeführten Analysen stimmen die drei letzteren sehr gut mit einander überein, und geben das Atomenverhältnis von Kieselerde zu Thonerde und den latomigen Basen wie 5:2:9; also gerade dasselbe wie beim Allanit; und folglich würde die Formel für den Orthit:

Der Orthit ist also nicht wesentlich vom Allanit verschieden, sondern nur in sofern, als in ihm die Yttererde als isomorpher Bestandtheil auftritt. Wie wenig diess aber für die Natur des Minerals entscheidend sey,

geht daraus hervor, dass offenbar ein Uebergang aus dem Orthit in den Allanit stattsindet. Der Orthit von Finbo enthält etwa vier, der Orthit vom Gottliebsgange etwa drei und der vom Fille-Fjeld nur gegen 2 Proc. Yttererde; und es könnte leicht der Fall seyn, dass man einen Orthit sände, welcher nur Spuren von Yttererde enthielte, und also ganz auf der Gränze zwischen Orthit und Allanit stehen würde.

Was den Orthit von Finbo betrifft, so stimmt seine Zusammensetzung nur wenig mit der der übrigen; allein sie ist ihnen doch ähnlich genug, um die Verwandtschaft dieses Minerals mit den andern Orthiten deutlich zu erkennen. Ehe wir uns bemühen für diese Varietät eine besondere Formel ausfindig zu machen, könnte es wohl natürlicher seyn den Grund jener Abweichung in einer möglichen Einmengung eines Gremden Minerals oder vielleicht auch in einer Verwitterung zu suchen. Für letzteres würde der hohe Kieselerdegehalt und die große Menge des Wassers sprechen.

#### III. Cerin.

## 1) Hisinger; von Riddarhyttan:

|       |                           | -       |       | Atomenwerthe: |  |
|-------|---------------------------|---------|-------|---------------|--|
| Ki    | eselerd <b>e</b>          | 30,17   | •     | <b>5,22</b>   |  |
| Th    | onerde                    | 11,31   |       | 1,76          |  |
| Eis   | senoxydul                 | 18,65   | 4,25  | )             |  |
| Ce    | roxydul                   | 26,22   | 3,88  | 10,69         |  |
| Ka    | lkerde                    | 9,12    | 2,56  | )             |  |
| 2) Sc | Scheerer; von eben daher: |         |       |               |  |
| Kie   | eselerde                  | 32,06   |       | 5,55          |  |
| Th    | onerde                    | 6,49    |       | 1,01          |  |
| Eis   | senoxydul                 | 22,73   | 5,18  | 1             |  |
| Ce    | roxydul                   | 23,80 } | 1 200 | 1             |  |
| Lai   | nthanoxyd                 | 2,45    | 3,89  | 11,79         |  |
| Ka    | lkerd <b>e</b>            | 8,08    | 2,27  |               |  |
| Ta    | lk erde                   | 1,16    | 0,45  |               |  |
|       |                           | •       | -     |               |  |

Ich habe hierbei das Eisen als Oxydul in Rechnung gebracht, weil Hisinger vermuthet, dass es als solches im Mineral enthalten sey. Ich werde jedoch zeigen, dass man diess nicht wohl annehmen könne, sondern dass uns die Umstände auf eine andere Ansicht führen. Sowohl Hisinger's als meine Analyse weichen quantitativ von der des Allanits ab, obgleich dieselben Bestandtheile darin Wenn wir aber auch annehmen, dass darin ein anderes Mineral sey, dem folglich eine andere Formel zukomme, so geben die berechneten Atomenverhältnisse durchaus kein genügendes Resultat. Durch die Vergleichung beider Analysen findet man, außer kleineren Abweichungen, hauptsächlich darin einen erheblichen Unterschied, dass Hisinger 5 Proc. Thonerde mehr angiebt als ich gefunden habe. Ich habe mich hierbei durch mehrfache Versuche überzeugt, dass bei meiner Analyse keine Thonerde bei den übrigen Bestandtheilen, namentlich nicht beim Eisen, zurückgeblieben ist.' Wenn wir aber die Richtigkeit beider Analysen anerkennen, und nicht annehmen wollen, dass der Cerin ein Gemenge von Mineralien sey, wofür seine krystallinische Beschaffenheit durchaus nicht spricht, so bleibt nichts übrig als die Vermuthung, dass die Thonerde in diesem Minerale durch einen mit ihr isomorphen Körper theilweis ersetzt werde. Diess kann nun keiner mit größerer Wahrscheinlichkeit seyn als Eisenoxyd. Auch die bräunliche Farbe des Pulvers spricht für diese Oxydationsstufe des Eisens. Es fragt sich jetzt aber, ob wir die ganze Quantität des Eisens als Oxyd annehmen sollen oder nur einen Theil davon. Durch einen directen Versuch überzeugte ich mich, dass auch Eisenoxydul im Minerale vorhanden sey. Wird dasselbe nämlich fein gepulvert und mit Schwefelsäure gekocht, so erhält man es theilweis auf-Die hierdurch erhaltene Auflösung giebt alsdann mit Kalium-Eisen-Cyanid einen reichlichen Niederschlag von Berlinerblau. Steht es nun sest, dass der

Ceria sowohl Eisenoxyd als Eisenoxydul entblit, so handelt es sich jettt blefs um deren relative Menge. Leider kann diese durch einen Versuch nicht ausgemittelt werden; da die Mineral zur vollständigen Zerlegung mit kohlensaurem Natron geschmolzen werden muß. aber, nach den action angestihrten Untersuchungen des Hrn. Prof. G. Rose die Krystallform des Cerins dieselbe ist wie die des Allanits, so ist es sehr natürlich beide Mineralien nach derselben Formel zuremmengesetzt zu vermuthen, und folglich so viel Elsen als Eisenóxyd su berechnen, als erfordert wird, was die 2 At. Thonerde des Allanits un organzen. Der Erfolg dieses Verfahrens wird uns ser besten über dessen Richtigkeit belehren. Folgendes sind die Resultate, welche sich ergeben, wenn man beide Analysen nach tileser Anaicht berechnet:

#### 1) Hisinger, von Riddarhyttan:

|                   |                       |          | Atomenwerthe: |  |  |
|-------------------|-----------------------|----------|---------------|--|--|
| Kieselerde        | 30,17                 |          | 5,23          |  |  |
| Thonerde          | 11,31                 | 1,76     | 0.00          |  |  |
| . Eisenoxyd       | 3,23                  | 0,33     | 2,09          |  |  |
| Eisenoxydul       | 15,72                 | 3,58     | í             |  |  |
| Kalkerde          | 9,12                  | 2,56     | 10,02         |  |  |
| Ceroxydul         | 26,22                 | 3,88     | ) `           |  |  |
| (Wasser u. zuf    | il-                   |          |               |  |  |
| lig. Kupferoxy    | rd 1,27)              |          |               |  |  |
| 2) Scheerer; v    | Scheerer; von Snarum; |          |               |  |  |
| Kieselerde        | 32,06                 |          | 5,55          |  |  |
| Thonerde          | 6,49                  | 1,01 - ) | 0.00          |  |  |
| Eisenoxyd         | 11,86                 | 1,21     | 2,22          |  |  |
| Eisenoxydul       | 12,03                 | 2,74     |               |  |  |
| Kalkerde          | 8,08                  | 2,27     | ł             |  |  |
| Ceroxydul         | 23,80 }               | 200      | 9,35          |  |  |
| Lanthanoxyd       | 2,45                  | 3,89     | •             |  |  |
| Talkerde Talkerde | 1,16                  | 0,45     |               |  |  |
| (Wasser           | (00,0                 | •        |               |  |  |

Man kann wohl sagen, dass der Aussall meine Hypothese gerechtsertigt habe. Beide Analysen geben sehr nahe das Atomenverhältnis von 5:2:9, und solglich kann man, mit Zuziehung der andern angesührten Gründe, wohl mit großer Wahrscheinlichkeit behaupten, dass Cerin, Allanit und Orthit nur durch Isomorphie von einander verschieden seyen. Die Formel für den Cerin würde demnach:

$$\begin{array}{c}
\dot{C}e^{3} \\
\dot{F}e^{3} \\
\dot{S}i + 3 \dot{C}a^{3} \\
\dot{M}g^{3} \\
\dot{L}^{3}
\end{array}
\right) \ddot{S}i.$$

Die Analyse des Cerins aus Mysore von Wollaston hat zu viel Verlust, als dass man einen zuverlässigen Schluss auf die Zusammensetzung dieses Minerals machen könnte. Dennoch will ich die stöchiometrische Berechnung zur Vergleichung hier anführen:

|             |       | A                | omenwern      |
|-------------|-------|------------------|---------------|
| Kieselerde  | 34,00 |                  | 5,88          |
| Thonerde    | 9,00  | 1,40 }           | 2,35          |
| Eisenoxyd   | 8,36  | 0,95             | 2,00          |
| Eisenoxydul | 21,27 | 4,84 }<br>2,93 } | <b>7,77</b> : |
| Ceroxydul   | 19,80 | 2,93 \           | •, • •;       |
| _           |       | _                |               |

Es ergiebt sich hieraus also wenigstens eine Annäherung zum obigen Verhältnisse, die vielleicht größer seyn würde, wenn der stattgesundene Verlust nicht über 7 Proc. betrüge.

#### IV. Orthit von Ytterby.

Ich führe diese Varietät des Orthits deshalb besonders auf, weil die Analysen von Berlin mir zu beweisen scheinen, dass sie eine eigene Species in dieser Klasse von Mineralien bilde. Die verschiedenen Quantitäten

von Thonerde, welche Berlin bei zwei Analysen fand, scheinen es auch hier Waltrscheinlich zu matthen, dass Eisenoxyd der erganzende Bestandtheil sey. Ich werde deshalb die Atomenverhältnisse, nach diesem Principe berechnet, anführen:

|                | L     | a debenesie de la constante de |
|----------------|-------|--|
| Kieselerde     | 36,24 | 6,28   |
| Thonerde .     | 8,18  | 1,27 } 2,30  |
| Eisenoxyd:     | 9,06  | 1,03   |
| Yttererde      | 29,81 | 5,94.  |
| Ceroxydul'     | 4,98  | 0,74   |
| Kalkerde       | 5,48  | 1,54 > 8,56  |
| Talkerde       | 0,61  | 0,24 \   |
| Kali u. Natron | 0,61  | 0,10 January 1984  |
| •• •           | . II. | · Marian   |
| Kieselerde     | 33,60 | 5,82   |
| Thonerde,      | 12,58 | 1,96 } 2,33  |
| Eisenoxyd      | 3,62  | 0,37   |
| Eisenoxydul    | 10,23 | 2,33   |
| Yttererde      | 20,83 | 4,15   |
| Ceroxydul      | 4,56  | 0,67 \ 10,57   |
| Kalkerde       | 9,59  | 2,70   |
| Talkerde       | 1,60  | 0,62   |
| Kali u. Natron | 0,62  | 0,10 /   |

Die Analyse I giebt kein gutes Resultat, während dagegen die Analyse II mit der größt möglichen Schärse das Atomenverhältniss 5:2:9 repräsentirt. Wenn ich daher die Formel:

$$\begin{array}{c}
\dot{\mathbf{Y}}^{3} \\
\dot{\mathbf{C}}e^{3} \\
\dot{\mathbf{C}}e^{3} \\
\dot{\mathbf{F}}^{3} \\
\dot{\mathbf{C}}a^{3} \\
\dot{\mathbf{M}}g^{3}
\end{array}
\right\} \ddot{\mathbf{S}}i$$

für den Orthit von Ytterby aufstelle, will ich die Richtigkeit derselben gerade nicht mit derselben Bestimmtheit behaupten, wie beim Cerin, sondern nur deren Wahrscheinlichkeit hervorheben. Da diess Mineral durch Säuren zerlegbar ist, so wird man analytisch die relativen Mengen von Eisenoxyd und Eisenoxydul ausmitteln und dadurch die Wahrheit meiner Vermuthung prüsen können.

#### V. Gadolinit.

Betrachten wir sämmtliche vorher angeführte Analysen von Gadoliniten, so scheinen daraus zwei wesentliche Unterschiede dieser Mineralien hervorzugehen. Es sind diess nämlich die beryllerdefreien und die beryllerdehaltigen Gadolinite. Da die Beryllerde als eine 2- und 3 atomige Base betrachtet wird, so muss sie in den beryllerdehaltigen Gadoliniten ein besonderes Glied bilden, welches von dem der 1- und latomigen Basen verschieden ist. Allein diese Erde tritt in so abweichenden Mengen auf, dass diese Annahme noch nicht hinreicht. müste alsdann noch in den Gadoliniten ein Bestandtheil vorkommen, welcher die fehlenden Mengen der Beryllerde ersetzte, wozu sich, ähnlich wie beim Cerin, kein mehr wahrscheinlicher Bestandtheil fände als Eisenoxyd. Jedoch die so abweichend gefundenen Mengen von Beryllerde könnten auch noch in einem anderen Umstande ihren Grund haben. Das von Hrn. Grafen Schaffgotsch entdeckte Verhalten einer Auflösung von Beryllerde in kaustischer Kalilauge beim Kochen, kann bei diesen Analysen sehr leicht bewirkt haben, dass der Beryllerdegehalt zu gering und der Gehalt an Eisenoxydul deshalb zu groß gefunden wurde. Bei der Anwendung des bernsteinsauren Ammoniaks als Fällungsmittel des Eisens hat man aber ein noch ungenaueres Resultat erhalten; denn wenn man die eisenoxydhaltige Auflösung so weit durch Ammoniak sättigt, als es zur genauen Fällung des Eisenoxyds zu geschehen pslegt, so schlägt bern-

steinsaures Ammoniak zugleich auch die Beryllerde nie-Da ich aber voraussetze, dass man sich des bernsteinsauren Ammoniaks, wo es überhaupt angewendet wurde, nicht eher werde bedient haben, als bis man sich durch kaustisches Kali von der Abwesenheit der Beryllerde überzeugt hatte, und da beim Kochen der Kalilauge zwar ein Theil, aber nicht alle Beryllerde niedergeschlagen wird, so können einzelne der Analysen wohl zu wenig Beryllerde angeben; allein die Anwesenheit derselben kann nicht gänzlich übersehen worden seyn. Trotz dem früher nicht bekannten Verhalten der Beryllerde gegen Kaliauflösung, ist es daher dennoch sehr wahrscheinlich, dass es beryllerdefreie und beryllerdehaltige Gadolinite giebt. Zu den ersteren würden gehören; 1) der Gadolinit von Finbo, 2) der von Brodbo, 3) der von Ytterby; zur zweiten Klasse dagegen die Gadolinite: 1) von Kårarfvet, 2) von Fahlun, 3) von Hitterön und 4) der von Thomson und Steele analysirte Gadolinit von unbekanntem Fundorte. Allein nur in dem Gadolinit von Hitterön, da mir jenes Verhalten der Beryllerde bekannt war, wissen wir deren Quantität mit Zuverlässigkeit.

Betrachten wir also jetzt zuerst die beryllerdefreien Gadolinite, und sehen wir, welchen Atomenverhältnissen ihre Bestandtheile entsprechen.

#### 1) Berzelius; von Finbo:

|    | •             |              |               | Atomenwerthe. |
|----|---------------|--------------|---------------|---------------|
|    | Kieselerde    | <b>25,80</b> |               | 4,47          |
|    | Yttererde     | 45,00        | 8,95          | )             |
|    | Ceroxydul     | 16,69        | <b>2,47</b> . | 13,76         |
|    | Eisenoxydul   | 10,26        | 2,34          | )             |
| 2) | Derselbe; von | Brodbo:      |               |               |
|    | Kieselerde    | 24,16        |               | 4,19          |
|    | Yttererde     | 45,93        | 9,13          | )             |
|    | Ceroxydul     | 16,90        | 2,50          | 14,21         |
|    | Eisenoxydul   | 11,34        | 2,58          | 1             |

## 3) Berlin; von Ytterby:

I.

|             |       |      | Atomenwerthe. |
|-------------|-------|------|---------------|
| Kieselerde  | 25,62 |      | 4,44          |
| Yttererde   | 50,00 | 9,94 | 1             |
| Ceroxydul   | 7,90  | 1,17 | 1             |
| Eisenoxydul | 14,44 | 3,29 | 14,97         |
| Kalkerde    | 1,30  | 0,36 | 1             |
| Talkerde    | 0,54  | 0,21 | ) .           |
| •           | II.   |      |               |
| Kieselerde  | 25,26 |      | 4,38          |
| Yttererde   | 45,53 | 9,05 | <b>)</b> .    |
| Ceroxydul   | 6,08  | 0,90 | 1471          |
| Eisenoxydul | 20,28 | 4,62 | 14,71         |
| Kalkerde    | 0,50  | 0,14 | J             |

Ich glaube, dass es nicht zu viel gewagt sey, wenn n annimmt, dass das Atomenverhältniss der Kieselerde den Basen in diesen Mineralien wie 1:3 ist. alyse des Gadolinits von Finbo stimmt hiermit sehr : überein, und wenn es die andern weniger thun, nämn meist einen Ueberschuss an Basen geben, so kann ss möglicherweise darin seinen Grund haben, dass die ilysirten Gadolinitstücke mit Magneteisen fein durchengt waren, wie ich vorhin eines gleichen Falles beim anit von Jotun-Fjeld gedacht habe. Noch wahrscheinner wird diess dadurch, dass ich in einem Stücke Galinit von Ytterby wirklich fein eingesprengtes Magneten gefunden habe, welches sich, beim Pulvern des nerals durch den Magnet ausziehen ließ. Durch das ise Ansehen wurde diese fremdartige Beimengung durch-3 nicht verrathen. Das Stück, obwohl auf einigen Steletwas verwittert und mit einem Anflug von kohlenirer Yttererde überzogen, war an andern vollkommen nzend und homogen. Es ist also sehr leicht diese ımischung zu übersehen, und alsdann mus natürlich die Menge der Basen im Verhältniss zur Kieselerde zu groß ausfallen.

Was nun die beryllerdehaltigen Gadolinite anbetrifft, so lässt sich über deren stöchiometrische Constitution nicht eher etwas mit Gewissheit sagen, als bis deren Beryllerdegehalt mit größerer Genauigkeit erforscht ist. Den Gadolinit von Hitterön untersuchte ich auch zugleich auf den relativen Gehalt von Eisenoxyd und Eisenoxydul. Eine fein gepulverte Quantität desselben wurde nämlich in einer Göttinger Flasche mit Salzsäue übergossen, und zugleich etwas kohlensaures Ammoniak in Stücken hinzugesetzt, um die Flasche mit einer Atmosphäre von Kohlensäure zu füllen. Darauf wurde das Ganze zur völligen Zersetzung erwärmt, und dann seste kohlensaure Baryterde hin eingeworfen, um nach der Methode von Fuchs das Eisenoxyd zu fällen, während das Eisenoxydul aufgelöst blieb. Nach einem schnellen Aufkochen wurde schnell filtrirt. Das Eisenoxyd wurde nachher von der überschüssig hinzugesetzten kohlensauren Baryterde getrennt und das Eisenoxydul aus der durchfiltrirten Flüssigkeit abgeschieden, nachdem es vorher in Oxyd umgewandelt worden war. Es wurden auf diese Weise 1,23 Proc. Eisenoxyd erhalten, und die Zusammensetzung des Gadolinits von Hitterön wäre demnach:

| Kieselerde                | 25,78 |
|---------------------------|-------|
| Beryllerde                | 9,57  |
| Eisenoxyd                 | 1,23  |
| Eisenoxydul               | 11,68 |
| Yttererde                 | 45,67 |
| Ceroxydul und Lanthanoxyd | 6,56  |
| Kalkerde                  | 0.34. |

Rechnet man nun das Eisenoxyd als isomorphen Bestandtheil zur Beryllerde, und versucht ein einfaches Atomenverhältnis zwischen Kieselerde, den 2- und 3atomegen, und den 1- und 1atomigen Basen zu finden, so glückt dies durchaus nicht, sondern man bekommt sehr

unwahrscheinliche Formeln. Es fragt sich daher, ob jene kleine Quantität Eisenoxyd nicht von einer theilweisen Verwitterung des Minerals herrühre, oder ob sich nicht eine Quantität Eisenoxydul während jener Trennungsmethode höher oxydirt habe? Aber auch selbst wenn man die Beryllerde als einzigen 2- und 3 atomigen Bestandtheil annimmt, ergiebt sich noch keine Formel. Rechnet man dagegen die Beryllerde zu den 1- und latomigen Basen, so erhält man dasselbe ganz einfache Atomenverhältnis wie beim beryllerdesreien Gadolinit, nämlich 1:3. Es würde diess also sehr dafür sprechen, dass man die Beryllerde als 1- und latomige Base betrachten müsse, wie schon v. Kobell es seit längerer Für diese Ansicht spricht auch die Thatsa-Zeit thut. che, dass sie nicht durch Kochen mit kohlensaurem Baryt aus ihrer Auflösung gefällt wird, was doch mit Eisenoxyd und Thonerde der Fall ist. In dem gefällten Eisen war zwar etwas Beryllerde enthalten; allein beiweitem die größte Menge blieb aufgelöst. Ich halte jedoch diese Gründe für nicht entscheidend genug, um mit Bestimmtheit jene Ansicht zu begründen.

So viel scheint mir ausgemacht, dass der beryllerdefreie Gadolinit nach der Formel:

$$\begin{array}{c} \dot{\mathbf{Y}}^{\mathbf{3}} \\ \dot{\mathbf{C}}e^{\mathbf{3}} \\ \dot{\mathbf{F}}e^{\mathbf{3}} \end{array} \right) \begin{array}{c} \ddot{\mathbf{S}}\mathbf{i} \\ \end{array}$$

zusammengesetzt ist. Dass in ihm die sehlende Beryllerde nicht durch Eisenoxyd ersetzt ist, habe ich durch einen directen Vergleich bewiesen, indem ich Gadolinit von Finbo auf die beschriebene Weise mit kohlensaurer Baryterde behandelte, wodurch nur eine ganz unbeträchtliche Spur Eisenoxyd abgeschieden wurde. Auch Ceroxyd (Ce) enthielt dieser Gadolinit nicht, was daraus hervorging, dass eine sein gepulverte Quantität desselben mit concentrirter Salzsäure übergossen und ein Gold-

blatt hinzugesetzt, nach 24stündigem Stehen keine goldhaltige Auflösung gab, die durch Zinnchlorür ihre Farbe im geringsten veränderte. Wenn man also die Beryllerde als 2- und 3 atomige Base betrachtet, so folgt daraus, dass der beryllerdesreie und der beryllerdehaltige Gadolinit zwei Mineralien von ganz verschiedenen Formeln seyen. Ich gestehe jedoch, dass ich diess nicht glaube. Völlige Ausklärung über diesen zweiselhaften Punkt kann man nur durch sorgsame Wiederholung der Analysen der verschiedenen Gadolinite erhalten, wobei vorzüglich Folgendes zu beobachten wäre:

- 1) Dass man sich versicherte, keinen magneteisenhaltigen Gadolinit zu analysiren.
- 2) Dass man zur Trennung der Beryllerde nur kalte Kalilauge anwendete.
- 3) Dass man bei der Trennung der Yttererde vom Cer und Lanthan sich vorsähe, dass bei der letzteren keine Yttererde zurückbliebe. Wie man diess so viel als möglich verhüten könne, ist oben erwähnt worden.
- 4) Endlich, dass man berücksichtigte, dass eine Quantität Eisen auch als Eisenoxyd im Minerale enthalten seyn kann.

Außerdem sollten auch noch zuvor genau die Atomengewichte des Cers und Lanthans ausgemittelt seyn, da es scheint als fänden sich beide Metalle nicht in dem gewöhnlichen Verhältnisse von 2:1 in den Gadoliniten. Aber nur etwa für dieses Verhältniss passt das bisher angenommene Atomengewicht des Cers. Sehr gern hätte ich alle diese zweiselhaften Punkte noch durch Versuche aufgeklärt, wenn es mir nicht durch Mangel an Zeit und Material unmöglich gemacht worden wäre. Auch in den nächsten zwei Jahren sehe ich keine Gelegenheit hierzu ab, und es sollte mich daher sehr freuen, wenn irgend ein Freund analytischer Mineraluntersuchungen sich dies schwierige, aber gewis sehr interessante und

in seinen Folgen fruchtbare Thema zum Gegenstande einer Arbeit wählen wollte.

Ueber einige merkwürdige Erscheinungen beim Glühen dieser Mineralien.

Es ist eine bekannte Thatsache, dass ein Stück Gadolinit, bis zum dunkeln Rothglühen erhitzt, plötzlich eine Lichtentwicklung, ähnlich einer Verglimmung, zeigt. Auch der Gadolinit von Hitterön zeigt diese merkwürdige Erscheinung. Wendet man hierzu große Stücke an, welche man in einen theilweis bedeckten Platintiegel legt, um das Mineral (zum besseren Wahrnehmen der Erscheinung) im Dunkeln zu halten, so sieht man, Deim Eintreten des erforderlichen Hitzgrades, plötzlich von dem am stärksten erwärmten Punkte des Minerals aus, gleichsam einen Feuerstrom sich durch dasselbe bewegen. Man hat vermuthet, dass diess von einer veränderten Anordnung der Atome herrühre, ohne jedoch näher auf den eigentlichen Hergang hierbei einzugehen. Nach meinen Versuchen hierüber wird eine solche Atomenversetzung sehr wahrscheinlich gemacht, und zwar keine blosse Aenderung der relativen Lage derselben, sondern eine wirkliche Aneinanderrückung. Der Gadolinit von Hitterön verändert nämlich nach jenem Erglühen sein specifisches Gewicht ziemlich bedeutend. Vor dem Glühen fand ich dasselbe gleich 4,35 und nach dem-Selben 4,63. Es hat sich also um 0,28 vergrößert, woraus folgt, dass der Gadolinit nach eingetretener Lichter-Scheinung nur 0,9395 seines vorigen Raumes einnimmt. Ich wendete zu den Versuchen hierüber jedesmal Quantitäten von etwa 3,5 Grm. an, so dass diese Zahlen hinreichende Zuverlässigkeit haben. Auch beobachtete ich die Vorsicht, den geglühten Gadolinit, welcher voller ganz feiner Sprünge war, vorher zu pulvern, um kein zu geringes spec. Gewicht zu erhalten. Jedoch ward

hierdurch nur eine geringe Veränderung des Resultats bewirkt. Das spec. Gewicht der geglühten Stücke war 4,61 und das des Pulvers derselben 4,63.

Dieses interessante Verhalten des Gadolinits leitete mich darauf, dieselbe Eigenschaft auch bei anderen Mineralien zu suchen. Zuerst prüfte ich die von mir in dieser Abhandlung beschriebenen, und fand, dass der Orthit von Fille-Fjeld und der Allanit von Jotun-Fjeld ganz dieselbe Erscheinung zeigen. In der folgenden kleinen Zusammenstellung hat man eine Uebersicht der Gewichtsverhältnisse und der Größe der Contraction dieser drei Mineralien:

| •                        | Specifische<br>vor der<br>Feuer-<br>erscheinung | nach der<br>Feuer- | Volumvermin-<br>derung. |
|--------------------------|---|--------------------|-------------------------|
| Gadolinit, von Hitterön  | 4,35  | 4,63               | 0,9395                  |
| Orthit, von Fille-Fjeld  | 3,65  | 3,94               | 0,9264                  |
| Allanit, von Jotun-Fjeld | 3,54  | 3,76               | 0,9417                  |

Man ersieht hieraus, dass die Volumverminderung eine fast gänzlich constante ist, nämlich sich etwa dem Bruchtheil 0,94 nähernd. Dass übrigens diess Phänomen nicht in dem Entweichen flüchtiger Bestandtheile dieser Mineralien begründet ist, ergiebt sich daraus, dass der Gadolinit so gut wie gar nichts an seinem absoluten Gewichte verliert. 3,390 Grm. Gadolinit wogen nach dem Glühen 3,384 Grm. Die beiden andern Mineralien enthalten zwar mehr Wasser, jedoch, wie man aus den vorn angesührten Analysen ersieht, ebenfalls nur unbeträchtliche Quantitäten. Jedenfalls lege ich jedoch auf meine Versuche mit dem Gadolinit das größte Gewicht, weil er einerseits beim Glühen sein absolutes Gewicht fast gar nicht ändert, und andererseits, weil mir größere und

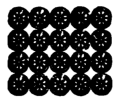
reinere Stücke davon zu Gebote standen, als von irgend einem der übrigen Mineralien.

Was den Allanit von Snarum und den Cerin von Riddarhyttan betrifft, so zeigen dieselben nach dem Glüben nur unbedeutende Veränderungen des spec. Gewichts; allein sie besitzen auch nicht jene ausgezeichnete Eigenschaft des plötzlichen Erglühens. Das spec. Gewicht des ersteren Minerals ist =3,79 und das des letzteren =3,77-3,80, also fast ganz dasselbe als das des ersteren. Diesem spec. Gewicht (wie man aus der obigen kleinen Tabelle sieht) nähern sich aber die spec. Gewichte des geglühten Allanits von Jotun-Fjeld und des geglühten Orthits von Fille-Fjeld bedeutend. der That sind diese Mineralien durch das Glüben auch in anderer Hinsicht in die ersteren übergegangen; denn nach dem Eintreten der Feuererscheinung sind beide so wenig aufschliessbar durch Säuren wie der ungeglühte Allanit von Snarum und der ungeglühte Cerin von Riddarhyttan. Also: das Vermögen eines Minerals von Säureu aufgelöst zu werden, hängt nicht bloss von der Beschaffenheit seiner Bestandtheile ab, sondern auch von der engeren oder weiteren Gruppirung der Atome.

Die annäbernde Constanz in der Volumveränderung der pyrognomischen Körper (wie man diejenigen nennen könnte, welche beim Erhitzen, ohne wirkliches Verbrennen »feuererzeugend « sind) führte mich darauf, den Grund dieser Erscheinung näher zu durchdenken. Die dynamische Ansicht von der Beschaffenheit der Materie giebt hierzu durchaus keinen Anhaltspunkt, und man ist gezwungen sich zur atomistischen zu wenden. Denken wir uns zuerst, was das Natürlichste seyn wird, alle Atome als Kugeln von gleicher Größe, so können dieselben in einer Fläche hauptsächlich auf zweierlei Weise geordnet seyn, nämlich:

1) dass je eine Kugel von vier andern (Fig. I) und

Fig. I.



2) dass jede derselben von sechs andern berührt wird (Fig. II).

Fig. II.



Einen Körper können wir nun als aus vielen solchen über einander geschichteten Atomenlagen zusammengesetzt betrachten. Berücksichtigen wir jetzt nur die Atomengruppirung von Fig. II. Das Uebereinanderschichten solcher Atomenlagen kann auf dreierlei Weise geschehen:

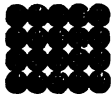
- a) Dass Kugel auf Kugel zu ruhen kommt; dass also eine Senkrechte aus dem Mittelpunkte einer oberen Kugel durch die Mittelpunkte aller unter ihr liegenden geht. In diesem Falle würde jede Kugel ringsum von acht andern berührt werden.
- b) Dass jede Kugel einer oberen Reihe auf zwei der unteren Reihe ruhte, wodurch also jede von zehn Kugeln tangentirt würde.
- c) Dass jede Kugel einer oberen Reihe auf drei unter ihr liegenden ruhte. Alsdann würde jede Kugel von zwölf sie berührenden umgeben seyn.

Letztere Art der Anordnung ist die engste, welche zwischen kugelförmigen Atomen gleicher Größe stattfinden kann. Nehmen wir nun an, die Atome des Gadolinits kämen durch jene Feuererscheinung in diese letztere Lage c, und sie hätten vorher die nächst engste Gruppirung b gehabt, so läßst sich durch eine leichte Rechnung finden, um wie viel sich hierdurch das Volumen des Minerals verändert hat. Durch eine leichte Betrachtung ist nämlich einzusehen, daß das Volumen

von b sich zu dem Volumen von c verhalten müsse wie die Höhe eines gleichseitigen Dreiecks zur Höhe eines regulären Tetraëders, dessen Kanten gleich den Seiten des ersteren sind. Nennen wir die Höhe des gleichseitigen Dreiecks H, die des regulären Tetraëders h, ferner die Seite des ersteren (= der Kante des letzteren) R, und endlich die Volumverminderung von c in Bezug auf b=V, so findet man:

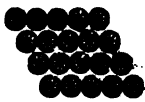
I. 
$$H = \frac{1}{2}R\sqrt{3}$$
  
II.  $h = R\sqrt{\frac{2}{3}}$   
III.  $V = \frac{h}{H} = \frac{2}{3}\sqrt{2} = 0.9432$ .

Diess ist in der That eine merkwürdige Uebereinstimmung mit dem durch Versuche aufgefundenen Coëf-Allein der Zufall ist der größte Spötter der Naturwissenschaften. Derselbe könnte auch hier sein Spiel getrieben haben. Es wäre demnach sehr wünschenswerth auch bei andern Allanit- und Gadolinitarten ähnliche Beobachtungen anzustellen. Durch die stets bereite Güte des Hrn. Prof. G. Rose erhielt ich ein Stück Gadolinit von Ytterby von einer für diess Mineral bedeutenden Größe, welches ich zu Versuchen hierüber Leider gab mir dasselbe kein genügendes bestimmte. Resultat, weder ein verneinendes noch ein bejahendes. Obgleich nämlich dieser Gadolinit die Feuererscheinung sehr deutlich zeigte, wurde sein spec. Gewicht hierdurch nur sehr unerheblich verändert. Diess würde nun meine Theorie sogleich über den Haufen werfen, wenn nicht folgende Umstände hierbei in Betracht kämen: 1) befand sich der angewendete Gadolinit von Ytterby offenbar in einem Zustande theilweiser Zersetzung. Er sah nach dem Glüben nicht mehr homogen aus, sondern war von bräunlichen Streifen durchzogen. Die ungeglühten Stücke waren theilweis mit einem Anflug von kohlenssurer Yttererde bedeckt; 2) war derselbe, obgleich sein Pig. I.



2) dass jede derselben von sechs andern berührt wirk (Fig. II).

Fig. IL



chen über einander geschichteten Atomenlagen zusammengesetzt betrachten. Berücksichtigen wir jetzt nur an Atomengruppirung von Fig. II. Das Uebereinanderschiedten solcher Atomenlagen kann auf dreierlei Weise sehehen:

a) Dess Kugel auf Kugel zu ruhen kommt; dess dem Senkrechte aus dem Mittelpunkte einer der ren Kugel durch die Mittelpunkte aller unter liegenden geht. In diesem Falle würde jede Kugel ringsum von acht andern berührt werden.

b) Dass jede Kugel einer oberen Reihe auf zwei de unteren Reihe ruhte, wodurch also jede von zak

Kugeln tangentirt würde.

c) Dass jede Kugel einer oberen Reihe auf drei ter ihr liegenden ruhte. Alsdann würde jede gel von zwölf sie berührenden umgeben seyn.

Letztere Art der Anordnung ist die engste, welcht zwischen kugelförmigen Atomen gleicher Größe stattste den kann. Nehmen wir nun an, die Atome des Gadelinits kämen durch jene Feuererscheinung in diese letztere Lage c, und sie hätten vorher die nächst engste Gruppirung b gehabt, so läßst sich durch eine leichte Rechnung sinden, um wie viel sich hierdurch das Volmmen des Minerals verändert hat. Durch eine leichte Betrachtung ist nämlich einzusehen, daß das Volum

Aeuseres nichts davon verrieth, innig mit Magneteisenstein durchsprengt, und hatte deshalb kein grünlichgraues Pulver wie der Gadolinit von Hitterön, sondern ein dunkel grauschwarzes; 3) endlich decrepitirten die Stücke bei eintretender Feuererscheinung auf das Hestigste, und verwandelten sich theilweis in einen seinkörnigen Sand. Dieses Phänomen, welches der Gadolinit von Hitterön nicht im Geringsten zeigt, beweist am besten, dass der Gadolinit von Ytterby sich in einem ganz veränderten Zustande besand.

Die Seltenheit dieser Klasse von Mineralien hat es mir unmöglich gemacht meine Versuche noch weiter auszudehnen, zumal da es hierbei erforderlich ist, größere, von jeder Einmengung freie, und völlig frische Stücke anzuwenden. Ich muß also jene Thatsachen einstweilen vereinzelt stehen lassen. Die darüber aufgestellte Theorie dürfte wohl erst dann Werth erhalten, wenn mehrfache Versuche sie bestätigten. Ich habe sie deshalb auch nur in ihren Grundzügen ausgesprochen, und werde sie erst dann ausführlicher entwickeln, wenn eine größere Anzahl von Thatsachen für sie spricht. Nur so viel will ich noch andeuten, daß sich Mitscherlich's schöne Entdeckung von der ungleichen Ausdehnung gewisser krystallisirter Mineralien durch Erwärmung durch eine ähnliche atomistische Theorie erklären läßt.

Ich will jetzt noch einige andere Erscheinungen hier anreihen, die mit dem Glühen dieser Mineralien verbunden sind. Der Gadolinit verliert dadurch seine schwarze Farbe und einen großen Theil seiner Undurchsichtigkeit. Er wird bouteillengrün, und man kann jetzt durch die Obersläche des Minerals ein Stück hineinsehen. Auch die Farbe seines Pulvers hat sich geändert. Sie ist bedeutend blasser, fast weiß geworden, und hat den Stich in's Grüne verloren. Endlich scheint er auch an Härte zugenommen zu haben; jedoch ist dieß schwierig mit Sicherheit zu bestimmen, da die Stücke des geglühten Gadolinits, der vielen seinen Sprünge wegen, äußerst leicht

zerbrechen. Weit weniger auffallend sind diese Farbenveränderungen bei dem Allanit von Jotun-Fjeld. Natürlich kommt es bei der Farbe des Pulvers sehr auf den Grad der Feinheit an; allein beim Gadolinit von Hitterön ist diese Farbenänderung so deutlich, dass sie keinem Zweisel unterliegt.

Dass die andern zwei pyrognomischen Mineralien diess nicht so deutlich zeigen, rührt vielleicht daher, dass sie mehr färbende Bestandtheile als der Gadolinit enthalten, nämlich etwa 35 Proc. Eisen, Cer und Lanthan, während der Gadolinit nur gegen 15 Proc. davon enthält. Es ist überhaupt höchst merkwürdig, und kann nur von der Anordnung der kleinsten Theile herrühren, dass der Gadolinit, bei so wenig färbenden Bestandtheilen, eine so dunkle schwarze Farbe besitzt.

Es lag sehr nahe, auch einige Versuche über die specifische Gewichtsveränderung solcher Körper anzustellen, die jene Feuererscheinung nicht zeigen. : Bei den bis jetzt von mir untersuchten Körpern, deren Zahl allerdings noch klein ist, war das spec. Gewicht nach dem Glühen dem vor demselben völlig gleich. Nach meiner Theorie liess sich diess auch erwarten; denn die Ersahrung lehrt uns, dass jede Znsammendrückung mit einer Entwicklung von Licht und Wärme verbunden sey. Es werden also wahrscheinlich nur alle pyrognomischen Körper durch Glühen eine Aenderung des spec. Gewichts erleiden. Die Zahl derselben ist nur gering, jedoch könnte sie, wenn man aufmerksamer auf diese Erscheinung seyn wird, wahl noch verinehrt werden. Aufser den angeführten drei Mineralien zeigen noch fölgende Körper beim Erhitzen das Phänomen der Lichtentwicklung: Titansaure, Tantalsaure, Eisenoxyd, antimonsaures Kupferoxyd, das Chromoxydul, der Uranotantal, Tschewe kinit, Pyrochlor und der Encenit. Bei dem letzteren Mineral, welches ich in Poggendorffis. Annalen, Bd. L. Hest 1, beschrieben habe, wurde die Feuererscheinung

am Pulver bemerkt, jedoch hatte ich zu wenig davon, um sie an Stücken zu beobachten. Da sich Titansäure pyrognomisch zeigt, war es zu vermuthen, dass diess auch mit Rutil der Fall seyn würde. Ich konnte jedoch an diesem Minerale weder Lichtentwicklung noch Vermehrung des spec. Gewichts wahrnehmen. Eben so zeigte weder Brookit noch Sphen das Phänomen des Erglühens. Flusspath, welcher bis zum Verschwinden des Phosphorescirens erhitzt worden war, hatte dasselbe spec. Gewicht wie der ungeglühte. Das Phosphoresciren scheint also eine Lichtentwicklung ganz anderer Art zu seyn, als das Erglühen der pyrognomischen Körper.

Einige allgemeine Bemerkungen über Gadolinit, Allanit, Orthit und Cerin.

Fassen wir die von mir in diesem Aussatze mitgetheilten analytischen Resultate zusammen, so geht daraus hervor, dass die vier genannten Mineralien einander sehr nahe stehen, und dass einige derselben vielleicht kaum von einander getrennt zu werden verdienen. Bezeichnen wir mit R ein Glied isomorpher Bestandtheile, welches Y, Ce, L, Fe, Ca, Mg, Mn und vielleicht selbst geringe Mengen von K und N enthalten kann, so ist die Formel des beryllerdefreien Gadolinits:

Ŕ³ Ši.

Es spricht viel dafür, dass der beryllerdehaltige Gadolinit dieselbe Formel habe, oder, mit andern Worten, dass die Beryllerde eine 1- und latomige Base sey; allein durch die bestehenden Thatsachen halte ich diess bis jetzt noch nicht genugsam erwiesen. Bezeichnet serner R ein Glied, in welchem vorzugsweise Al austritt, mehr oder weniger durch Fe ersetzt, so ist die allgemeine Formel sitt Orthit, Allanit und Cerin:

2R Si+3R3 Si.

Durch folgende Umstände entspringen die verschiedenen hiebei betbeiligten Mineralien aus dieser Formel:

- A. R enthält Yttererde,
  - a) R besteht nur aus Thonerde. 1) Orthit
  - b) R besteht aus Thonerde und Eisenoxyd
- 2) Orthit von Ytterby (?)
- B. R enthält keine Yttererde.
  - a) R besteht nur aus Thonerde.
    - α) Das Mineral ist löslich in Säuren
- 3) Erste isomerische Form des Allanits (Allanits von Grönland u. Jotun-Fjeld).
- β) Das Mineral ist unlöslich in Säuren
- 4) Zweite isomerische Form des Allanits (Allanits v. Snarum).
- b) R enthält sowohl Thonerde als
  Eisenoxyd 5) Cerin.

Mineralien nicht gesondert, wie es in dieser Aufstellung geschah, sondern es finden bestimmt Uebergänge aus dem einen in's andere statt, wie diess auch die verschiedenen Mengen Yttererde im Orthit vermuthen lassen. Vielleicht sind die beiden isomerischen Formen die einzigen wesentlichen Unterschiede, welche bei diesen Mineralkörpern hervorzuheben sind. Alsdann würden Orthit, Orthit von Ytterby, Allanit von Grönland und Jotun-Fjeld zur ersten in Säuren löslichen, und Allanit von Snarum nebst Cerin zur zweiten, in Säuren unlöslichen isomeren Modification zu rechnen seyn. Die Mineralien der ersten

Modification dürften alsdann vielleicht alle 1) durch Glühen, unter Feuererscheinung, in die zweite übergehen.

Zum Schlusse will ich noch ein Verzeichniss solcher Fundorte dieser Mineralien anführen, welche man bisher noch nicht in den Handbüchern findet. Alle mit einem Stern bezeichneten Fundorte sind von Mineralien aus der sehr ausgezeichneten Sammlung des Hrn. Dr. Tamnau in Berlin hergenommen, dessen Güte ich das Verzeichniss derselben verdanke.

#### I. Gadolinit.

Bei diesem Minerale sind nur folgende zwei Fundorte, als noch nicht allgemein bekannt, hinzuzufügen:

- \* 1) Lallarfved, bei Fahlun.
  - 2) Hitterön, bei Flekkesjord im südlichen Norwegen.

#### II. Orthit und Allanit.

### In Norwegen:

- \* 1) Ramfossen, bei Snarum; in weißem Feldspath.
  - 2) Losthuus, bei Snarum; mit Albit, Hornblende, Apatit und Quarz.
- \* 3) Brewig; im Zirkonsyenit.
- \* 4) Laurvig; im weißen Feldspathe des Zirkonsyenits.
- \* 5) Arendal; mit rothem Albit.
- \* 6) Fredriksvärn; mit rothem Eläolith aus dem Zirkonsyenit.
  - 7) Fille-Fjeld; unter unbekannten Verhältnissen.
  - 8) Jotun-Fjeld; mit Albit.

    In Schweden:
- \* 9) Lallarsved, bei Fahlun; mit weissem Albit.
- \* 10) Kongsholmen, bei Stockholm, in weißem Granit mit Zirkon. Auch im Granit des Thiergartens bei Stockholm.
- 1) Vom Orthit von Fille-Fjeld und Allanit von Jotun-Fjeld habe ich diess bereits bewiesen.

- \* 11) Åker, in Södermanland; mit Amphodelith (?) und Pyrosclerit.
- \* 12) Tunaberg; mit Amphodelith in einem Gemenge von Sahlit, Kalk u. s. w.
- \* 13) Kärr-Grufva, in Södermanland; mit Magneteisenstein.
- \* 14) Gulsjö, in Wermeland; im Kalkstein.
- \* 15) Malsjö, in Wermeland; im Kalkstein.

  In Finnland:
- \* 16) Laurila Sacki; mit grauem Skapolith.
- \* 17) Hiramdale; mit grauem Skapolith.
- \* 18) Kimito; mit Idokras im Kalk.
- \* 19) Sillböhle-Eisengrube; in rothem Feldspath.
- \* 20) Helsinge; in rothem Albit.

  In Nord-Amerika:
- \* 21) North-Killinge, in Connecticut; in grauem Granit.
- \* 22) Stonington, in Connecticut; in demselben Gestein.
- \* 23) Royalstone, in Massachusets; im Albit-Granit.
- \* 24) Haddam, in Connecticut; in dem bekannten Granitgange.
- \* 25) Bolton, in Massachusets; im Petalit.

Die Mineralien der meisten dieser Fundorte sind allerdings noch nicht hinreichend chemisch untersucht, um sie mit Sicherheit den hier in Rede stehenden anzureihen; allein wenn diess Verzeichniss auch nur dazu dient, die Ausmerksamkeit der mineralogischen Chemiker auf diese Klasse von Mineralien zu leiten, so hat es seinen Zweck erfüllt.

Aus der Betrachtung der verschiedenen angeführten Arten des Vorkommens und der Fundorte ergiebt sich, dass diese Mineralien nur in der nördlichen Erdhälste gefunden worden sind. Ob diess Zusall sey, oder ob südlichere Gegenden noch nicht hinreichend durchforscht wurden, will ich einstweilen nicht entscheiden. So viel scheint mir jedoch ausgemacht, dass diese Mineralkörper nur Erzeugnisse der früheren, vielleicht sogar nur der

frühsten Bildungsperiode unserer Erde sind. Sie gehören gleichsam zu den Erstgebornen unter den Mineralien, wie diess überhaupt mit allen Mineralkörpern der Fall ist, welche Cer, Lanthan, Yttererde, Beryllerde, Thorerde und noch einige andere seltene Stoffe zu Bestandtheilen haben. Indem aber das Urgebirge wohl in keinen Ländern großartiger hervortritt als in Norwegen, Schweden und Nord-Amerika, so kann hierin ganz einfach der Grund ihres dortigen hauptsächlichen Vorkommens liegen. Auch die pyrognomischen Eigenschaften einiger dieser Mineralien giebt Anlass zu Betrachtungen. Da sich dieselben nämlich in solchen Gebirgsarten finden, von denen wir annehmen, sie seyen einst unter hohem Druck geschmolzen gewesen, so erscheint es sehr paradox, dass sie unter solchen Verhältnissen nicht schon in jenen erglühten, in Säuren unlöslichen Zustand versetzt wurden, in welchem ihre kleinsten Theile in größtmöglichste Nähe an einander gerückt sind. Sowohl die angenommene Glühbitze als der hohe Druck müßsten hierauf unsehlbar hingewirkt haben. Dass diess nicht geschah lässt sich nur dadurch erklären, dass die Erdrinde einer höchst langsam fortschreitenden Erkältung unterworsen war, durch welche die Atome dieser Mineralien bewogen wurden jene losere Anordnung zu wählen, welche ihrem einen krystallinischen Zustande entspricht. Eine solche, sich nur schleichend nähernde Erstarrung konnte es auch nur seyn, welche das ganze krystallinische Urgebirge mit seiner zahllosen Menge von Krystallindividuen hervorbrachte. Es ist eine bekannte Thatsache, dass alle krystallinischen Gebirgsarten bei einer hinreichenden Glühhitze sich schmelzen lassen, aber dann als Gläser und Schlacken erstarren, nicht aber wieder einen krystallinischen Zustand annehmen, der dem vorigen ähn-Wären wir also im Stande geschmolzenen Granit und erglühten Gadolinit einer solchen sehr allmäligen Abkühlung zu unterwerfen, so ist es sehr wahrscheinlich, dass wir den ersteren wieder krystallinisch und den zweiten wieder mit seiner pyrognomischen Eigenschaft erhalten würden. Es fragt sich jetzt noch, wenn wir jene langsame Erstarrung der Erdrinde anerkennen, und daraus die Entstehung der pyrognomischen Mineralien herleiten, wie die Bildung der zweiten isomeren, nicht pyrognomischen Modification des Allanits zu erklären sey? Natürlich nur dadurch, dass diese Mineralien entweder keine so langsame Abkühlung gehabt haben, oder, was vielleicht wahrscheinlicher ist, nachher einer schnell vorübergehenden Hitze ausgesetzt gewesen sind. Für geognostische Verhältnisse kann diese Betrachtung, bei richtiger Würdigung, von hohem Interesse seyn.

Zuletzt können wir noch die Frage aufwerfen: warum ist es nur die Eigenschaft einer so kleinen Anzahl von Körpern, pyrognomisch zu seyn? Man sollte meinen jedes krystallisirte Mineral müsse durch Hitze, beim Uebergang in den glasartigen Zustand, jene Feuererscheinung zeigen, indem sich seine Atome näher an einander legen. Es kann nun hauptsächlich zweierlei Umstände geben, warum diess Phänomen nicht bemerkt wird: 1) können die Atome eines Minerals schon so geordnet seyn, daß sie keiner größeren Annäherung fähig sind, und 2) kann der Zustand, wo die Atome sich anders ordnen (wo vielleicht die Krystallisationskraft durch eine andere anziehende Krast besiegt wird) erst bei einem so hohen Hitzgrade eintreten, dass wir die Feuererscheinung nicht mehr wahrzunehmen vermögen. Letzteres kann sehr leicht bei allen schwer schmelzbaren Mineralien stattfinden. aber ersteres zuweilen der Fall ist, kann man daraus schließen, daß einige Mineralien, wie z. B. Vesuvian und Granat, nach den Versuchen von Magnus, im geschmolzenen Zustande ein kleineres spec. Gewicht haben als zuvor. Diese Mineralien können nicht nur keine Feuerentwicklung beim Erhitzen zeigen, sondern sie werden beim eintretenden Schmelzpunkte sogar noch Wärme binden.

III. Ueber den Kalkspath von 105° 0' Neigung der Rhomboëderflächen; von A. Breithaupt.

Bei einer neueren Untersuchung der primären Kalkspathrhomboëder habe ich unter vielen merkwürdigen Resultaten auch diess gesunden, dass die Kalkspäthe aus der Gegend von Prag, als von Kuchelbad, Königssaal u. s. w. nicht den Winkel von 105° 5' haben, wie noch die HH. Mohs und Zippe in ihrem neusten Werke, und gewiss ohne vorausgegangene Untersuchung, angeben, sondern den 105° 0'. Ich führe diese einzelne Thatsache aus mehren Gründen besonders an:

- 1) War mir dieser Winkel bisher nur als Seltenheit bekannt.
- 2) Lässt der Prager Kalkspath die genauesten Beobachtungen zu.
- 3) Wird hiermit Zweislern an der Verschiedenheit und doch auch Bestimmtheit der primären Kalkspathrhomboëder-Winkel ein Beispiel geboten, sich leicht durch eigene Prüfungen Ueberzeugung zu verschaffen.

Freiberg, am 22. October 1840.

# IV. Greénockit, ein neues Mineral; von A. Breithaupt.

In den Edinb. Phil. Journ. vom Januar bis April 1840 wird dieses neuen Minerals erwähnt.1), aber an eincr mineralogischen Charakteristik desselben fehlt es, meines Wissens, noch ganz. Der Administrator der hiesigen Mineralien-Niederlage, Hr. Buchwald, der in diesem Jahre eine Reise nach England und Schottland unternommen hatte, besuchte selbst die Fundstätte, und brachte etwa 20 bis 30 Kryställchen Greenockit, der äuserst sparsam vorkommt, mit, die mir eine genaue Untersuchung gestatteten. Derselbe ward in Schottland, nicht gar fern von Glasgow, zu Bishopton in einem Steinbruche an der Küste, Kil-Patrik gegenüber, vom Lord Greenock entdeckt, und vom Hrn. A. Connel chemisch untersucht, welcher den Fund für ein Schwefel-Cadmium erkannte. Es ist das erste Mineral in welchem das Cadmium mit entschiedener Selbstständigkeit auftritt, und nicht allein dadurch, sondern auch durch seine Schönheit und auszeichnende Eigenschaften sehr interessant.

Der Greenockit besitzt Demantglanz.

Die Farbe ist honiggelb, parallel mit der Axe gesehen dem Pomeranzgelb nahe kommend, und mithin von schwachem Dichroismus. Die Farbe des Strichpulvers hält das Mittel zwischen pomeranzgelb und ziegelroth, und ist, merkwürdigerweise, intensiver als die äußere Farbe.

Erscheint meist durchsichtig und von starker doppelter Strahlenbrechung.

1) Das VVesentlichste aus dieser Nachricht ist bereits auf S. 274 dieses Bandes der Annalen mitgetheilt.

P.

Nur in Krystallen vorkommend, welche dem hexagonalen Systeme angehören, und deren Charakter der Combinationen der holoëdrische ist. Die Spiegelung der Flächen ist meist so vollkommen, dass sie nichts zu wünschen übrig läst. Ich habe die Neigung desjenigen hexagonalen Pyramidoëders, das ich als Primärform betrachten muss, gegen die Basis = 136° 23' und die Neigung eines andern Pyramidoëders gegen das damit parallele Prisma = 152° 19' mit einer Genauigkeit gesunden, die es verbürgt, dass kein über eine Minute betragender Fehler stattgesunden habe. Zugleich zeigt sich eine gute Uebereinstimmung mit dem Gesetze der krystallographischen Progressionstheorie. Ein drittes Pyramidoëder war approximativ und ein viertes sehr steiles gar nicht zu bestimmen. Die beobachteten Gestalten sind folgende:

- 1) 0P die Basis.
- 2) P die Primärform  $=\frac{9.7}{134}Dh^{-1}$ )  $=139^{\circ}38'31'$ Neigung der Flächen an Polkanten,  $87^{\circ}13'14''$  Neigung derselben an den Basiskanten. Daraus ändert sich die Neigung von 0P auf P ab  $=136^{\circ}23'23''$ .
- 3)  $2P = 127^{\circ} 25' 58''$ ;  $124^{\circ} 36' 48''$ . Hiernach die Neigung von 2P auf  $\infty P = 152^{\circ} 18' 24''$ .
- 4)  $\frac{1}{2}P = 155^{\circ} 28' 33 ; 50^{\circ} 56' 18''$ .
- 5) Ein sehr steiles P, vielleicht 4P oder 3P.
- 6)  $\infty P$  das primäre Prisma, stets deutlich.
- 7)  $\infty P'$  das Prisma anderer Richtung, in Spuren.

Die Krystalle zeigen P, 2P und  $\infty$  P am deutlichsten, und noch die Eigenthümlichkeit des *Hemimorphismus*, denn an einem Ende sind meist alle Gestalten ausgebildet, an dem andern hingegen nur P oder  $\frac{1}{2}P$ , und hier herrscht zugleich die Basis sehr vor. Es entsteht daraus ein beinahe kegelförmiges Ansehen. Einzeln aufgewachsen.

Die Spaltbarkeit ist primär-prismatisch, recht deutlich; basisch, ziemlich deutlich. Der Bruch ist muschlig.

1) Mein vollständiges Handbuch der Mineralogie, Bd. I S. 274.

Die Härter=4, genau die des Kalkspaths.

Das specifische Gewicht wird in dem obigen Journale zu 4,8 angegeben, ich fand es hingegen 4,907 bis 4,909.

Nach dem Reiben etwas elektrisch; aber, wie Hr. Prof. Reich und ich gefunden, nicht thermo-elektrisch. Beim Erhitzen wurde jedoch das Mineral schön roth, nahm aber während der Abkühlung seine erste honiggelbe Farbe wieder an.

Seinem mineralogischen Charakter zufolge ist das Mineral ein ausgezeichnetes Glied der Ordnung der Blenden, eine Cadmiumblende. Einige Aehnlichkeit derselben lässt sich bei Vergleichungen mit der durchsichtigen gelben Zinkblende von Schemnitz in Ungarn, und mit dem in hexagonalen Prismen zwar krystallisirenden, aber nach dem rhombischen Dodecaëder spaltenden Oxysulphuret des Zinks, das in den Osenbrüchen der Freiberger Schmelzhütten eine gewöhnliche Erscheinung ist, auffinden.

Nach Hrn. A. Connell ist die Mischung des Greenockits ein einfaches Schwefel-Cadmium, d. h. aus gleichen Aequivalenten der zwei Mischungselemente bestehend. Wirklich hat das künstliche Schwefel-Cadmium
mehre Eigenschaften mit dem Minerale gemein. Meiner
Berechnung zufolge würde der Greenockit aus 22,4 Schwefel und 77,6 Cadmium bestehen. Auch soll eine Spur
von Eisenoxyd darin vorkommen. Vor dem Löthrohre
auf der Kohle schweslige Säure entwickelnd und einen
gelbrothen Ring von Cadmiumoxyd bildend.

Das Mineral dürste ein Product vulkanischer Sublimation seyn, und sitzt in höhlenartigen, kleinen Weitungen von Gangklüsten eines zugleich porphyrartigen und mandelsteinartigen Trapps, begleitet von Prehnit, der älterer, und von Kalkspath, der jüngerer Bildung ist. Dieser eruptive Trapp ist derselbe, in welchem zu Kil-Patrick die vielen Prehnite, Thomsonite, Laumonite, Anal-

cime etc. vorkommen. Bei genauer Untersuchung der Mineralien von Kil-Patrick ist es mir gelungen, einen Krystall Greenockit, zwischen nadelförmigen Krystallen des Thomsonits sitzend, aufzufinden.

Auf die große Aehnlichkeit der Krystallisation des Greenockits mit anderen Mineralien ähnlicher chemischer Zusammensetzung, nämlich mit den Pyrrotinen, werde ich bei nächster Gelegenheit kommen.

Freiberg, am 15. October 1840.

V. Beiträge zur näheren Kenntniss einiger Kiese und der kiesbildenden Metalle, auch neue Isomorphieen; von A. Breithaupt.

Im Jahre 1835 erschien im Journal für practische Chemie von Erdmann und Schweigger-Seidel, Bd. IV S. 249 u. ff., meine Abhandlung über das Verhältniss der Formen zur Mischung krystallisirter Körper, in welcher vorzüglich einige Kies-Genera beleuchtet wurden. Das eine davon mit hexagonaler Krystallisation, das Genus der Pyrrotine, habe ich seitdem in einigen Gliedern näher kennen gelernt, und diese Kenntniss führte zu einer Entdeckung, welche gegen den Schluss dieser Beiträge mit angegeben wird. In das Genus der Pyrrotine zählte ich:

- 1) den magnetischen Pyrrotin oder Magnetkies,
- 2) den thiodischen Pyrrotin oder Gelbnickelkies,
- 3) den arsenischen Pyrrotin oder Rothnickelkies,
- 4) den antimonischen Pyrrotin oder Antimonnickel, den Herr Fröbel als Breithauptin aufführt, eine Benennung, die gegen meine Ansicht in der Nomenclatur ist.

Am Magnetkies habe ich nur unbedeutende neue Erfahrungen gemacht. Dahin rechne ich, dass eine von dem schottischen Ingenieur, Hrn. Gordon, erhaltene Abänderung von der Grube Adam und Eva bei Topschau in Ungarn, welche attractorisch und polar magnetisch ist. Dieselbe besitzt zugleich bei schönem frischen und reinem Zustande das geringste specifische Gewicht = 4,510, was ich bis jetzt bei diesem Mineral gesunden habe, und die dunkelste Farbe.

Den Gelbnickelkies kannte man bisher noch sehr wenig. Hr. Prof. Miller zu Cambridge hatte die hexagonale Krystallisation des Prismas ermittelt. Neuerlich bestimmte er auch das spec. Gewicht zu 5,26 bis 5,28. Bald darauf besuchte er mich, als ich eben eine kleine Quantität des Johann-Georgenstädter Haarkieses gesammelt hatte, die ich zu einer Wägung bestimmen wollte. Er erklärte mir, dass er seiner Gewichtsbestimmung, wegen der angewendeten gar zu geringen Menge, sehr milstraue, und dass ich ja eine neue folgen lassen möge: Meine mit dem Flacon gemachte ergab das spec. Gewicht 5,000. Von einer, erst vor wenigen Wochen erhaltenen Abänderung des Gelbnickelkieses von der Grube Kronprinz zu Kamsdorf in Thüringen, welche in Krystallen bis zur Stärke dünner Stricknadeln vorgekommen, stand mir eine völlig genügende Gewichtsmenge zu Gebote, mit der ich genau dasselbe Resultat 5,000 erhielt. Ein solches scharfes Zusammentressen zweier Abänderungen eines so schweren Minerals ist gewiss sehr selten, bürgt aber um so mehr für die Richtigkeit der Untersuchungen.

An der Abänderung von Kamsdorf kommen auch terminale Flächen, und zwar von zwei Pyramidoëdern  $(P \text{ und } \frac{1}{2}P)$  vor. Ich fand die Neigung des einen geseen die Basis bei sehr unvollkommener Spiegelung und

etwas verzerrtem Bilde 154°, wobei ein Fehler bis zu  $^2$  möglich gewesen seyn kann. Ungeachtet eines solchen stimmt die Dimension doch mit denen der übrigen Pyrrotine überein, wie unten in der Zusammenstellung zu ersehen ist. Das primäre hexagonale Pyramidoëder P würde hiernach 139° 8' an Pol- und 88° 34' an Basekanten haben; bei dem gemessenen Pyramidoëder  $^1$  betragen diese Dimensionen 154° 40'; 52° 0'; endlich bei  $^1$  127° 10': 125° 44'. Es ist mir jedoch wahrscheinlich, dass alle diese Gestalten ein wenig steiler, und, wie unten zu sehen, dem Antimonnickel genäherter ausfallen dürsten, wenn man sie einst genauer kennen lernen wird.

Rothnickelkies. Durch die Güte des Hrn. Hofrath v. Gersdorf zu Wien erhielt ich einen rothen, bloß derb und eingesprengt vorkommenden Kies von Schladming in Steiermark, welcher weniger durch seine blassere Farbe, mehr durch sein niedriges Gewicht, = 7,33, von den bekannten Abänderungen des Rothnickelkieses abweicht. Hr. G. P. Plattner hatte die Güte ihn zu untersuchen, und fand, daß er zwar vorwaltend aus Arsennickel, aber doch auch aus ziemlich viel Schweselnickel mit bestehe, wie ich im Voraus vermuthet hatte. Sowohl dieses Mineral, als Hrn. Fröbel's Allemontit, den Hr. Berthier aus Ni (As + Sb) bestehend erkannt hat, verdienen weitere Berücksichtigung.

Von dem Antimonnickel der HH. Hausmann und Stromeier erhielt ich, durch die Gefälligkeit des Bergeleven, Hrn. Hausmann, Kryställchen, die in einem Stücke Kalkspath inne saßen. Dieses behandelte ich einige Monate hindurch ganz allmälig mit Essigsäure, und erhielt nach und nach wohl an 40 freie Kryställchen und

Krystallblättchen, denen des Iridosmins ähnlich gestaltet. Die Härte derselben fand ich  $5\frac{1}{2}$  bis 6, und das spec. Gewicht 7,541. Es gelang mir auch darunter messbare Krystalle zu finden. Ein sehr flaches hexagonales Pyramidoëder gab die Neigung 153° 38' und ein anderes die 123° 55' gegen die Basis. Die Axenlängen derselben verhalten sich genau zu einander wie 1:3, und aus dieser guten Correspondenz scheint mir die Brauchbarkeit der Beobachtungen mit hervorzugehen. Nehme ich ein Pyramidoëder zur Primärform, dessen Hauptaxe noch einmal so lang ist, als die der flacheren jener beiden Gestalten, so erfolgt nun wieder eine schöne Uebereinstimmung mit den bekannten Dimensionen der Pyrortine. Zugleich entsprechen die gefundenen Winkel der Progressionstheorie, wie die folgenden Berechnungen darthun:

 $P=154^{\circ}19'50'';52^{\circ}45'22''.$ 

 $P = \frac{191}{134} Dh = 138^{\circ} 53' 36'' ; 89^{\circ} 12' 5''.$ 

#P=130° 59′ 28″; 112° 11′ 23″. Diese Gestalt ist eine bis daher in der Reihe der Pyrrotine unbekannt gewesene.

 $2P = 126^{\circ} 56' 6'' ; 126^{\circ} 36' 10''.$ 

Die oben gegebene Neigung von  $\frac{1}{2}P$  auf 0P wird nun = 153° 37′ 19′, und die von  $\frac{3}{2}P$  auf 0P = 123° 54′ 18″.

Bei einer neuen Untersuchung einiger Abänderungen des Iridosmins (von denen mir die von Sissersk in Sibirien besonders auffällig war, da sie am deutlichsten bleigraue Farbe zeigt und sogar ein specifisches Gewicht bis 22,23 erreicht), hat sich ergeben, dass auch nicht eine den geringsten Grad von Ductilität besitzt; alle waren ausgezeichnet spröde. Diess nöthigte mich, diese Substanz aus der Ordnung der Metalle wegzunebmen, und in die der Kiese einzureihen. Hier kommt nun gleich

die Homoomorphie mit den Pyrotinen entgegen; wie z. B. das correspondirende Pyramidoëder des Rothnickelkieses beweist, das bei  $2P=127^{\circ}$  32';  $124^{\circ}$  18', während es am Iridosmin nach Hrn. G. Rose 127° 36'; 124° 6' beträgt. Bei Betrachtung der chemischen Zusammensetzung dieser Substanz erscheint nun das Irid nicht allein isomorph mit Eisen, Nickel und Kobalt, sondern auch als ein kiesbildendes, oder, wie ich lieber sagen möchte, als ein pyritisches Metall, während das Osmium homöomorph mit Antimon, Arsen und Schwefel ist, und als acider Bestandtheil neben diesen auftritt. Die pyritischen Metalle sind aber zugleich die magnetischen, und somit vermuthete ich, dass Irid auch magnetisch seyn könne, obwohl man davon ausdrücklich angiebt, dass es nicht magnetisch sey. Hierauf untersuchte ich mit Hrn. Professor Reich gemeinschaftlich folgende Körper vor der astatischen Magnetnadel.

- 1) Chemisch reines Irid. Ich hatte Bröckchen desselben, dargestellt von dem Hrn. Berg-Ingenieur-Oberst von Sobolewskoi, der Munificenz Sr. Excellenz des Hrn. Ministers Grafen Alexander Strogonoff zu verdanken. Diese waren stark magnetisch.
- 2) Natürliches gediegen Irid von Nischne-Tagilsk, welches mit Platin und Osmium gemischt ist, war sehr schwach und kaum merklich magnetisch.
- 3) Iridosmin war zwar nicht in dem Grade als 1) aber doch deutlich magnetisch. Da nun durchaus nicht bekannt ist, dass in diesen drei Körpern Eisen, Nickel und Kobalt enthalten sey, so wird hiermit der Magnetismus des Irids unzweiselhaft.

Es ist ferner merkwürdig, dass der Greenockit, ein einfaches Schwesel-Kadmium, mit allen diesen Pyrrotinen ähnliche Krystallisation zeigt, wie unten die Uebersicht beweist. Hieraus ergiebt sich wieder die Isomor-

phie des Kadmiums mit den pyritischen Metallen, wenn nuch der Greenockit eine Blende und kein Kies ist, zerade wie Hornerz (Chlorsilber) und Steinsalz (Chlornatrium) isomorph sind, und dennoch ganz verschiedenen Ordnungen angehören.

#### Winkel der Pyrrotine und des Greenockits.

| 2 <b>P</b>       | $\frac{3}{2}P$ | $\boldsymbol{p}$ | $\frac{1}{2}P$  |  |
|------------------|----------------|------------------|-----------------|--|
| l) Iridosmin     |                |                  | ,               |  |
| 127° 36′         | *****          | 139° 56′         | <del></del>     |  |
| <b>124 0</b>     | *****          | 86 28            | <del></del>     |  |
| 2) Rothnickelki  | es             |                  |                 |  |
| 127° 32'         |                | 139° 48′         |                 |  |
| 124 18           |                | 86 50            |                 |  |
| 3) Greenockit    |                |                  | •               |  |
| 127° 25′ 58″     |                | 139° 38′ 31″     | 155° 28′ 33′    |  |
| <b>124 36 48</b> | <del></del>    | 87 13 14         | 50 56 18        |  |
| 4) Gelbnickelki  | es             |                  | •               |  |
| 127° 10′         |                | 139° 8'          | 154° 40′        |  |
| 125 44           |                | 88 34            | <b>52 0</b>     |  |
| 5) Antimonnickel |                |                  |                 |  |
| 126° 56′ 6″      | 130° 59′ 28″   | 138° 53′ 36″     | 154° 19′ 50″    |  |
| <b>126</b> 36 10 | 112 11 23      | 89 12 5          | <b>52 45 22</b> |  |
| 6) Magnetkies    |                |                  |                 |  |
| 126° 49′         |                | 138° 30'         | -               |  |
| 127° 5           | -              | 90 16            | -               |  |

Die wahre Spaltbarkeit geht bei allen diesen Körpern deutlicher nach dem Prisma als nach der Basis, und deshalb wählte ich die brachyaxen hexagonalen Pyramidoëder zu Primärformen, deren Flächen 46° 46' bis 44° 52' Neigung gegen die Hauptaxe haben, und nicht jene makroaxen (2 P), wo diese Neigung 28° bis 26° 27' beträgt; allein Iridosmin, Gelbnickelkies und Magnetkies sind öfters (keineswegs allemal) in der basischen Rich-

tung schalig zusammengesetzt, welche Structur bisher für Spaltbarkeit gehalten worden ist.

Freiberg, am 18. October 1840.

VI. Thomson's neuer Rhombohedral-Baryto-calcit aus Cumberland; von A. Breithaupt.

Unter diesem Namen erhielt ich vom Hrn. Dr. Bondi zu Dresden eine Stuffe, wo auf krystallisirtem Witherit ein Kalkspath aufzusitzen schien. Nachdem früher dargethan war, dass sich Hr. Thomson mit seinem Bicalcareo-carbonate of Barytes geirrt hatte, der mehr nicht als eine reine Abänderung des Witherits ist, so schien mir das obige Mineral um so mehr nur ein Kalkspath zu seyn, als ich nicht allein neuerlich eine namhafte Zahl Cumberländischer Kalkspäthe, sondern auch sogar einen darunter gemessen und gewogen hatte, der sogar in derselben Form krystallisirt war als der Rhombohedral-Barytocalcit.

10

Dieses Mineral ist von Glasglanz, graulichweisser Farbe und durchsichtig bis durchscheinend.

Als -2R krystallisirt, und, zwar recht deutlich, aber nicht vollkommen nach R, dem primären Rhomboëder spaltbar. Der Winkel desselben war nicht ganz scharf zu bestimmen. Schwankungen von  $104^{\circ}$  50' bis  $105^{\circ}$  13' ergaben als Mittel zahlreicher Beobachtungen  $105^{\circ}$   $2\frac{3}{4}$ '. Dabei kann jedoch einst, wenn man vollkommener spaltbare Abänderungen zur Messung erhalten sollte, eine Correction von 3 bis 5 Minuten möglich werden. (An den Cumberländischen Kalkspäthen hatte ich bisher stets den Winkel  $105^{\circ}$  8' deutlich gefunden).

Ich vermuthete immer noch bloss einen Kalkspath or mir zu haben, denn auch die *Härte* zeigte keine esentliche Abweichung, 4½.

Indessen gab das spec. Gewicht von trüben Stüken des unteren Theils der Krystalle 2,830 und von den urchsichtigen völlig reinen Krystallspitzen 2,819.

Hiermit war entschieden, dass das Mineral kein Kalkath seyn könnte.

- Hr. G. P. Plattner hatte nun die Güte mit den urchsichtigen Krystallparthien folgende Prüfungen anustellen.
- » Vor dem Löthrohre für sich verhält sich dieses Mieral wie Kalkspath. «
- »In Borax und Phosphorsalz löst es sich im Oxyationsseuer unter starkem Ausbrausen vollkommen auf, theilt aber den Gläsern eine starke Mangansarbe. «
- »Zu Soda auf Platinblech verhält es sich unauflösch; durch einen Zusatz von Salpeter wird aber eine arke Reaction auf Mangan hervorgebracht.«
- »In Hydrochlorsäure löst es sich, selbst in Stücken, hr leicht unter starkem Aufbrausen auf; wird die Aufsung mit so viel Wasser verdünnt, dass durch Zusatz n verdünnter Schwefelsäure kein Niederschlag von Gyps itsteht, so erfolgt durch Schwefelsäure eine Trübung, e sich nach einiger Zeit absetzt und leicht auf einem Itrum gesammelt werden kann. Wird das Filtrum mit m Niederschlag nach dem Aussüssen und Trocknen einäschert, und der erhaltene weisse Rückstand mit der efeuchteten Messerspitze auf Kohle gestrichen und bis ım Glüben erhitzt, so bildet sich eine zusammenhänende Masse, die sich, mit der Platinpincette gehalten ad in der Spitze der blauen Flamme erhitzt, in Folge ner intensiv gelblichgrünen Färbung der äußeren Flamme s schwefelsaurer Baryt zu erkennen giebt. Dieses Mieral besteht demnach aus:

kohlensaurer Kalkerde, als Hauptbestandtheil mit kohlensaurer Baryterde und kohlensaurem Manganoxydul.«

Hieraus wird nun unzweiselhaft, dass es auch unter den Karbonspäthen einen Baryto-calcit giebt, und solg-lich von dieser chemischen Substanz dreierlei Form, Triplomorphie existirt, nämlich hemirhombische, holorhombische und rhomboëdrischhexagonale. Dieses interessante Factum lässt mich den Vorschlag machen, das Mineral Neotyp, d. i. neue Art der Gestaltung, zu benennen.

Freiberg, am 19. October 1840.

## VII. Tiefe des Meeres.

In einem Briefe an die geographische Gesellschaft zu London giebt Kapitain James Rofs Bericht über einige von ihm bis zu einer außerordentlichen Tiefe unternommene Peilungen. Die eine derselben, 900 Miles westlich von St. Helena gemacht, erstreckte sich bis zur Tiefe von 5000 Fathoms oder 30000 engl. Fußs. Das angewandte Senkblei wog 450 Pfund. Die andere, unter 33° S. und 9° W., etwa 300 Miles vom Kap der guten Hoffnung, ging bis zu 2226 Fathoms (Jameson's Journ. Vol. XXIX p. 414. — Ob man bei der ersten Peilung den Grund erreicht habe oder nicht, ist nicht bemerkt).

r

## VIII. Beiträge zur Kenntniss des Feldspaths; von Herrman Abich.

#### II. Abtheilung.

1) Ueber den Anorthit.

Das nicht ganz befriedigende Resultat der Analyse des Anorthit, welche ich Band L S. 353 mitgetheilt habe, hat mich veranlasst diess Fossil noch einmal einer genauen Untersuchung zu unterziehen. — Bevor ich jedoch zu einer Angabe der jetzt erhaltenen Resultate übergehe, welche meine Vermuthung, dass die Formel R³Si+3AlSi für den Anorthit die allein passende ist, vollkommen bestätigen, glaube ich in der Kürze auf die Gründe hinweisen zu müssen, weshalb meine frühere Analyse für jene Annahme einen etwas zu großen Kieselerdegehalt angiebt.

Eine genauere Untersuchung über die Natur der merkwürdigen Dolomitblöcke, in welchen die Anorthite gefunden werden, läst sie als metamorphische Trümmer jener Apenninen Kalkschichten betrachten, welche in der frühesten Entwicklungsperiode der Somma durch gangbildende Spalten in der centralen Region des später aufgerichteten Erhebungskraters vielfach durchschnitten wurden, und in der innigen Berührung mit den einschliefsenden, aus Bisilicaten zusammengesetzten Gangmassen durch Umschmelzung krystallinisches Gefüge annahmen.

Bei der Neigung des Leuzit, mit kohlensaurem Kalk leicht zusammenzuschmelzen, und der Fähigkeit der Kieselerde, sich unter allen Verhältnissen mit dem Kalke zu verbinden, war die Bildung einer großen Anzahl von Mineralkörpern bedingt, in deren Zusammensetzung Thonerde, Kalk und Talkerde, so wie Kali wesentlich sind.

Auf das Innigste mit einander gemengt, durchziehen daher Glimmer, Pyroxen, Idocras, Granat, Tremolith, Pleonast und andere, meist in mikroskopischer Kleinbeit die umgewandelten Kalke, und treten in größeren deutlich und vollständig ausgebildeten Krystallen meistentheils nur in ganz geschlossenen Drusenräumen oder Spalten auf. Je näher diesen Räumen, je mehr tritt der dolomitisirte kwnige Kalk zurück, und geht zuletzt vollständig in eine blättrig-krystallinische Kruste über, welche größtentheils aus dem innigen Gemenge eines glimmer- und talkartigen Fossils zu bestehen scheint. Nicht selten schließen diese Drusenräume, deren besondere Natur die Bildung der Doppelsilicate von Thon und Kalkerde, wie Mejonit und Anorthit besonders begünstigt zu haben scheint, eine bald glasähnliche und amorphe, bald krystallinische weilse Masse eig, die schr schwer schmelzbar und pur wenig löslich in Säuren, in einer seltsamen Beziehung zu den Krystallen der erwähnten Fossilien steht, welche die Wandungen des Drusenraums bekleiden. Bald haften die Krystalle vollständig auf Theilen dieser Masse und gehen gleichsam verglast in dieselbe über, bald werden sie von ihr zum Theil oder gänzlich, jedoch solchergestalt umhüllt, dass eine vollständige Berührung nicht stattfindet. - Sehr häufig zeigt sich diess bei Drusen, welche nur Mejonit enthalten. Die vertical auf den Wätden der inneren Weitung sitzenden Krystalle tauchen bisweilen so vollständig in die amorphe Masse, welche den Drusenraum wie mit einem in seiner Schale beweglichen Kern erfüllt, dass es unmöglich ist denselben berauszuziehen, ohne die hineinragenden Krystalle abzubrechen. Die so getrennten, mit Hinterlassung eines regelmässigen Eindrucks aus der Kernmasse leicht zu entsernenden Krystalle, sind nicht mehr scharfkantig, und erscheinen wie mit einem weißen Anfluge überzogen. Die mikroskopische Betrachtung zeigt, daß dieser letztere von einer völligen Zersetzung der Oberstäche berrührt, wel-

che mit zahlreichen kleinen Krystallen von einer andern Form als die der Mejonite besetzt erscheinen. Aehnliches findet sich auch, aber selten, bei den Anorthiten. Vollständig, nach allen Seiten ausgebildete Krystalle sind sehr selten, nimmer sind sie fest und innig mit der das Innere der Drusen bekleidenden Kruste verwachsen, welche aus einem Aggregat mikroskopischer Krystalle von Idocras, Pyroxen und anderen kleinen unbestimmbaren Prismen gebildet ist, die häufig in das Innere der Anthorite dringen. — Besonders interessant sind die Dolomitfragmente aus der unmittelbaren Gränze des Leuzitophyr und des Apenninenkalks. Eine Leuzit und Pyroxen enthaltende schlackige Masse geht unmittelbar in ein Gemenge von gelblichen Glimmertalk-Blättchen und grobkörnigem Kalkspath über, welches bald feinkörnig und dolomitisch wird, und neben vielen Pyroxentheilen kleine Pleonaste in Menge enthält, die zum Theil magnetisch sind. Ein nicht unbedeutender Theil der Dolomitmasse bleibt in Säuren ungelöst, und bildet dann ein krystallinisches Pulver verschiedenartiger Mineralien, die nur zum Theil zu bestimmen sind und im Ganzen geringe Schmelzbarkeit besitzen.

Nach dieser Hinweisung auf die natürliche Schwierigkeit, welcher eine genaue Analyse gewisser, in dem Dolomit der Somma krystallisirter Mineralien hinsichtlich der Reinheit daraus zu wählender Krystalle zu begegnen hat, gehe ich nun zu den Analysen selbst über, welche meine S. 35 ausgesprochene Vermuthung bestätigen.

Um der Verunreinigung des Anorthit durch irgend eins der mikroskopischen Nebenfossilien diesmal möglichst vorzubeugen, opferte ich die reinsten und durchsichtigsten isolirten Krystalle zur Analyse, die sowohl mit Anorthit a) unmittelbar aus den Dolomitdrusen, als mit dem, welcher b) dem Gemenge von Pyroxen und Glimmer auf und angewachsen ist, angestellt wurde.

Das specifische Gewicht der feingepulverten Kry-

stalle des Augsthits(4) fund ich bei 158 S. Wasser Tonproster 2,768, mithin achr nabe desijenigen, welches G Reure whicht

Weise augestellt, die Reinbeit der Etseelende aber m einen Hälfte durch Flussäure, zur andern durch Auflösung in alkalischer Lauge geprüft.

Nur bei der Analyse (a) zeigte sich die Kieselerde durch 0,75 Proc. eines von der Säure unzerlegten fremdärtigen Bestandtheils verunreinigt. Kali und Natron wurden genau getrenut und jedes für sich bestimmt.

### a) Analyse von 3,542 Grammen.

Kieselerde
 
$$= 1,563 = 44,12 = 22,92$$

 Thonerde
  $= 1,244 = 35,12 = 16,40$ 
 $= 16,61$ 

 Eisenoxyd
  $= 0,025 = 0,70 = 0,21$ 
 $= 16,61$ 

 Kalkerde
  $= 0,675 = 19,02 = 5,34$ 
 $= 5,34$ 

 Talkerde
  $= 0,020 = 0,56 = 0,20$ 
 $= 0,020 = 0,25 = 0,04$ 

 Kali
  $= 0,009 = 0,25 = 0,04$ 
 $= 0,010 = 0,27 = 0,05$ 

Summe =3,546 = 100,04 = 1:3:4.

Das Verhältnis des Sauerstoffs von R zu R=1:3 stimmt ganz genau. Der Sauerstoff der Basen zu den der Kieselerde ist 1:1,03.

### b) Analyse von 2,941 Grammen.

| Kicselerde | =1,288 = 43,79 = 22,7                        |                       |
|------------|--|-----------------------|
| Thonerde   | =1,044 = 35,49 = 16,5<br>=0,017 = 0,57 = 0,1 | 7)1674                |
| Eisenoxyd  | =0.017 = 0.57 = 0.1                          | 75 - 10,14            |
| Kalkerde   | =0,557 = 18,93 = 5,13                        | 3 }                   |
| Talkerde   | =0.010 = 0.34 = 0.11                         | $\binom{2}{0} = 5.51$ |
| Kali       | =0.016 = 0.54 = 0.0                          | 9( = 5,51             |
| Natron     | =0.020 = 0.68 = 0.1                          | 7)                    |

Summe =2.952 = 100.34 = 1:3:4.

Auch hier stimmt das Verhältnis des Sauerstoffs von  $\dot{R}$  zu  $\ddot{R}=1:3$ . Das der Basen zu dem der Kieselerde ist wie 1:1,02.

Beide Analysen bestätigen durch ihr Sauerstoffverhältnis auf eine befriedigende Weise die Gültigkeit der Formel:

## R<sup>3</sup>Si+3RSi

für den Anorthit.

Kieselerde ist zwar immer noch im Ueberschuss vorhanden, allein in so geringer Menge, dass sie unberücksichtigt bleiben darf. Was die procentische Zusammensetzung betrifft, so scheint in dem relativen Verhältniss der einzelnen Elemente allerdings eine Verschiedenheit je nach dem verschiedenen Vorkommen des Minerals stattzusinden.

Der Anorthit, welcher mit Pyroxen und Glimmer vorkommt, scheint in jeder Beziehung der reinere zu seyn, er enthält über noch ein Mal so viel Kali und Natron, als der aus den Dolomitdrusen, dagegen aber weniger Talkerde als jener.

### 2) Pseudo-Albit des Andesit aus Amerika.

Bei einer näheren Untersuchung desjenigen Dioritporphyr, welcher in den Cordilleren eine so überaus
wichtige geognostische Stellung einnimmt, und der von
A. v. Humboldt seiner großen Verbreitung wegen Andesit genannt worden ist, war mir zunächst die leichte
Schmelzbarkeit des für Albit gehaltenen Minerals aufgefallen, welches oft mit seinen ausgezeichneten Krystallen den vorherrschenden Gemengtheil der Gebirgsart bildet, für deren nähere Beschreibung und Verbreitung ich
auf Annal. Bd. XXXIV S. 9, XXXXVII S. 189, XXXX
S. 165, XXXXIV S. 196, so wie auf L. v. Buch, Isles
de Canarie, p. 464 bis 492, verweise. Meine Vermuthung, dass das Mineral nicht wirklich Albit sey, ver-

mehrte sich, als ich später aus größeren Bruchstücken des Andesit von Marmato bei Popayan, des schönsten dieser durch A. v. Humboldt zuerst bekannt gewordenen Gattung, vollkommen reine Krystallfragmente erhielt, deren specifisches Gewicht ich bei 15° R. Wasser-Temperatur im gepulverten Zustande

2,7328

- fand: Es schien dasselbe dem Mineral in der einund eingliedrigen Abtheilung der Feldspathreihe eine Stelle über Oligoklas und Labrador anzuweisen, und sprach schon deshalb für einen höheren Kalkerdegehalt, als ich in dem sogenannten Kali-Albit vom Drachenfels, Annal. Bd. L S. 344, gefunden habe, dessen Gewicht nur 2,6223 und dessen Schmelzbarkeit geringer ist, als diejenige des in Frage stehenden Minerals aus dem Andesit.
  - 1,194 Grm. mir zu Gebote stehender reiner Krystalle wurden nunmehr nach einige Minuten dauernder Schmelzung mit 3,674 Grm. kohlensauren Baryt auf die bekannte Weise, nach dem Bd. L S. 131 angegebenen Gange, jedoch mit der Abänderung zerlegt, dass der durch Ammoniak bewirkte Niederschlag noch seucht in die kaustische Lauge getragen und Thonerde und Eisen direct für sich bestimmt wurden. Die gewonnenen Bestandtheile sind:
  - In No. I wurden 0,709 Grm. Kieselerde abgeschieden.
  - In No. II fällte Ammoniak 0,295 Thonerde und 0,019 Eisenoxyd, die sich frei von Kieselsäure und Magnesia zeigten.
  - In No. III wurden aus 0,123 kohlensaurer Kalkerde 0,069 Kalkerde erhalten, die sich vollkommen rein und frei von Baryt erwies.
  - Durch das Glühen der essigsauren Salze wurde neben 0,054 kohlensaurem Baryt 0,012 Talkerde gewonnen.

Die Chlormetalle wogen 0,167 Grm. Durch 0,07 Kaliumplatinchlorid ergaben sich 0,013 Kali und 0,078 Natron.

Nach diesen Resultaten berechnet, ergiebt sich die Zusammensetzung des Minerals folgendermaßen:

Kieselerde
 
$$=0,709 = 59,60 = 30,96$$

 Thonerde
  $=0,290 = 24,28 = 11,22$ 

 Eisenoxyd
  $=0,019 = 1,58 = 0,48$ 

 Kalkerde
  $=0,069 = 5,77 = 1,61$ 

 Talkerde
  $=0,013 = 1,08 = 0,37$ 

 Kali
  $=0,013 = 1,08 = 0,16$ 

 Natron
  $=0,078 = 6,53 = 1,65$ 

 Summe
  $=1,191 = 99,92 = 30,96:11,70:3,79$ 
 $=1:3:8$ 

Dieser Zusammensetzung entspricht allein die Formel:

$$\dot{R}^3 \ddot{S}i + 3 \ddot{R} \ddot{S}i$$
.

Nach dieser Analyse zeigt sich nun das Fossil als eine neue und interessante Varietät der ein- und eingliedrigen Abtheilung der Feldspathreihe. Es steht dasselbe zwischen Labrador und Anorthit oder besser Oligoklas, dem es auch hinsichtlich der Zusammensetzung am nächsten kommt. Das spec. Gewicht hatte hier wieder richtig geleitet, und wirklich bestätigte die Analyse auf eine überraschende Weise die auf jene Wahrnehmung gegründete Vermuthung. — Dem chemischen Bilde nach stellt sieh also dieses Bisilicat von R und R als verbindendes Glied bedeutsam genug genau in die Mitte der ganzen Reihe; denn es beginnt dieselbe mit dem Silicat von R und R im Anorthit, und schliesst mit demselben Trisilicat im Orthoklas. Die Existenz dieser, der Formel des Leuzit analog zusammengesetzten Feldspath-Varietät war zu vermuthen, und ich bringe, mit Berücksichtigung der Gebirgsart, in welcher sie zuerst erkannt wurde, den Namen Andesin sür das Mineral in Vorschlag. Hinsichtlich der Schmelzbarkeit steht der Andesin dem Oligoklas am nächsten; er schmilzt wie dieser zu einem milchigen, aber bei weitem weniger porösem Glase. Der Albit schmilzt, wie schon oben erwährt, bedeutend schwerer, leuchtet niemals so intensiv in der Weißglühhitze, und zeigt ein durchsichtiges, wenngleich etwas poröses, Glas.

Das specifische Gewicht des Andesit von Popayan fand ich bei 15° R. W. T. 3,5924. Er enthält nebes Andesin, Hornblende und Quarz, auch Spuren von Epidot und fein eingesprengtem Eisenkies.

## 3) Periklin von der Insel Pantellaria.

Unter den eben so eigenthümlichen als merkwürdigen Gesteinen der Insel Pantellaria, welche sich in der von dem verstorbenen Prof. Hoffmann im Königlichen Museum zu Berlin niedergelegten Sammlung befinden, verdienen die Trachyte von der Montagna einer besonderen Beachtung.

Nach den Notizen, welche sich in diesen Annalen, Bd. XXIV S. 68, über jene Insel finden, ist man geneigt jenen Berg für den trachytischen Dom zu halten, welcher in dem Centralpunkte des großen Erhebungskraters emporstieg, den die erwähnte Schilderung in dem niedrigen Bergringe zu erkennen erlaubt, der die ganze äußere Umfassung der Insel bildet. — Es besteht dieser Trachyt fast ausschliesslich aus einer Anhäufung von schmelzbar glasigen, ziemlich vollständig gebildeten Feldspathkrystallen von bräunlicher Farbe, welche eine durchschnittliche Länge von 3 und eine dergleichen Dicke von 1 Linie haben, und in einer schmutzig gelben krystallischen, aber sehr feinporigen Grundmasse wie eingeknetet erscheinen, aus der sie oft mit Hinterlassung glatter Eindrücke leicht abzusondern sind. Die Krystalle sind einsach, und zeigen nicht die sür den glasigen Feldspath sonst so charakteristischen Karlebader Zwillingsformen, Sie zerbröckeln leicht und lassen bei ausgezeichnetem Glasglanz auf den Bruchslächen deutlich den für die Zwillingsbildungen des ein- und eingliedrigen Krystallsystems so bezeichnenden einspringenden Winkel erkennen. Ihre Formen sind schwer zu bestimmen, da fast immer mehrere Individuen sich regellos zusammengruppiren und als dichte krystallinische Massen erscheinen. — Vor dem Löthrohr schmilzt dieser Feldspath leicht zu einem durchsichtigen, etwas blasigem Glase.

Die Grundmasse, welche gleichfalls leicht zu einer magnetischen Kugel schmilzt, ist weich, und von homogener Beschaffenheit. Kleine schwarz glänzende Obsidiantheile von muschlichem Bruch sind sparsam darin vertheilt, welche ohne nähere Prüfung leicht für Magneteisen zu halten sind. Dieselbe Substanz dringt auch bisweilen in das Innere der Feldspathkrystalle, in deren Pulver die mikroskopische Betrachtung sie nachweist. — Von dieser geringen obsidianartigen Beimengung erhält uch das, auf die in diesen Annalen, Bd. L S. 348, anzegebene Weise gereinigte Pulver einen leichten Stich das Graue.

Das spec. Gewicht desselben fand ich bei 15° R. Wasser-Temperatur 2,5950.

Die Beantwortung der Frage suchend, ob das relative Mengenverhältnis des Kali und Natron in den glasigen Feldspäthen immer ein constantes sey, erschien mir eine Untersuchung auch dieses Feldspaths wünschenswerth, und wurde derselbe mit einer Quantität von 2,764 Grm. auf die bekannte Weise angestellt. — Die erhaltenen Resultate sind folgende:

| Kieselerde | =1,886 = 68,23 = 35,42   |
|------------|--|
| Thonerde   | =0.506 = 18,30 = 8,54)   |
| Eisenoxyd  | =0,506 = 18,30 = 8,54<br>= 0,028 = 1,01 = 0,30} 8,84                 |
| Kalkerde   | =0.035 = 1.26 = 0.35   |
| Talkerde   | =0.035 = 1.26 = 0.35<br>=0.014 = 0.51 = 0.20<br>=0.070 = 2.53 = 0.42 |
| Kali       | =0.070 = 2.53 = 0.42(  |
| Natron     | =0.221 = 7.99 = 2.04   |
| Summe      | =2.760 = 99.83 = 1:3:12.   |

Ein Vergleich dieses Feldspaths mit dem vom Epomoeo, Annal. Bd. L S. 140, und dem glasigen Feldspath

moco, Annal. Bd. L S. 140, und dem glasigen Feldspehüberhaupt, führt auf bedeutende Verschiedenheiten. Da quantitative Verhältniss des Kali zum Natron ist ein ungekehrtes. Wie dort Kali, so überwiegt hier Natrabei einem etwas höheren Kieselerdegehalt; auch de Schmelzpunkt liegt beim glasigen Feldspath vom Kromoco, so wie von anderen Fundorten merklich höhe. Ueberhaupt nähert sich die ganze Zusammensetzung so auffallend dem von Gmelin analysirten Periklin, das man, ungeachtet des etwas abweichenden specifischen Gewichts, nicht anstehen darf, das Fossil als wirklichen Periklin unter die Gattung Albit zu stellen.

Die Frage über ein constantes Verhältniss des Kalizum Natron in den glasigen Feldspäthen betreffend, so kann dieselbe natürlich erst durch eine größere Reihe vergleichender Untersuchungen ihre Erledigung erhalten.

## 4) Adular vom St. Gotthard, und Feldspath von Bavena

Die Wichtigkeit der Schlüsse, welche sich an die Wahrnehmungen knüpften, die ich im Laufe zusammenhängender Untersuchungen über das constante Vorhandenseyn des Kali und Natron, vorzüglich in den Gliedern der Feldspathreihe, gemacht hatte, welche Gesteine charakterisiren, die wir vorzugsweise mit dem Namen der vulkanischen zu bezeichnen pflegen, macht die Beantwortung der Frage wünschenswerth, ob reiner Kali-Feld-

spath ohne Natron wirklich in der Natur vorkomme, und welcher Gebirgsgattung derselbe eigenthümlich sey. Eine vorgefaste Meinung konnte frühere Analytiker bei ihren Untersuchungen über den Feldspath um so leichter veranlasst haben einen geringen Natrongehalt zu übersehen, als sich damals kein besonderes naturhistorisches Interesse an eine scharfe Sonderung dieser beiden Alkalien knüpste, und somit schien es nothwendig, die betreffenden Untersuchungen mit solchen zu beginnen, welche zeither immer als die reinsten Typen des wirklichen Kali-Feldspath betrachtet und angenommen worden sind.

Ich wählte zu diesem Ende zuerst den Adular vom St. Gotthardt und den schön krystallisirten Feldspath von Da es vorzüglich auf eine möglichst scharfe Bestimmung des Alkaligehaltes ankam, so wurde die gewöhnliche, zur Analyse verwendete Quantität verdoppelt und die Zerlegung mittelst concentrirter, in Platingefäsen bereiteter Fluorwasserstossäure bewirkt. — Der Gang der Analyse war der gewöhnliche. — Die Kieselerde wurde aus dem Verlust bestimmt, die Thonerde noch feucht wieder aufgelöst und nach Zerlegung des schweselsauren Alkali durch essigsauren Baryt das Kalidurch Platinchlorid geschieden. Der Ueberschuss des letzteren wurde durch schwaches Glüben und nachträglicher Behandlung durch Schwefelwasserstoff entfernt und die Natur des Rückstandes nach vorhergegangener abermaliger Prüfung auf Kali auf das Sorgfältigste ausgemittelt. Das specifische Gewicht des Adular fand ich bei 15° R. **2,5756.** 

Die Analyse des Adular vom St. Gotthardt mit 5,728 Grm. angestellt lieferte die folgenden Resultate:

- I. Nach vollständiger Vertreibung des Fluorkiesel blieben in 0,182 Gyps 0,075 Kalkerde ungelöst. Mit der durch Ammoniak gefällten Thonerde abgeschieden, trennte sie Kalilauge von derselben.
- II. Kohlensaures Ammoniak fällte 4,029 Thoncrde.

- III. Die Chlormetalle wogen 1,375. Durch wiederholte Behandlung mit Platinsolution ergaben sich
  4,147 Kaliumplatinchlorid und darin 0,801 Kali.
  Nach Entfernung des Platin wog das rückständige
  Salz 0,125 Grm., und wurde als Chlornatrium erkannt, dem eine geringe Menge Platinchlorid beigemengt war. Denn
  - a) das Salzgemenge erschien unter dem Mikroskope als ein Haufwerk von deutlichen Kochsalzwürfeln;
  - b) es theilte der Löthrohrsamme die Färbung des Natron mit;
  - c) mit Platinsolution im Ueberschuss behandelt und der laugsamen Verdampfung überlassen, erschienen sehr bald die charakteristischen Krystalle von Natriumplatinchlorid. In Spiritus gelöst, zeigte sich keine Spur von Kaliumplatinchlorid.

Der Natrongehalt, nach den aus 1,375 Grm. Chlormetallen erhaltenen 0,801 Grm. Kali berechnet, ergab sich hiernach zu 0,058 Grm.

Die Zusammensetzung des Adular, nach diesen Resultaten berechnet, ist mithin die folgende:

Kieselerde
 
$$=65,69 = 34,12$$

 Thonerde
  $=17,97 = 8,39$ 

 Eisenoxyd
  $= Spur = 0$ 

 Kalkerde
  $= 1,34 = 0,37$ 

 Talkerde
  $= 0,00 = 0$ 

 Kali
  $= 13,99 = 2,37$ 

 Natron
  $= 1,01 = 0,38$ 

Summe 100,00 = 1:3:12.

Die Analyse des Feldspath von Baveno wurde mit 4,399 Grm. mäßig großer und sehr schön gebildeter Krystalle angestellt.

Nach vollständiger Vertreibung des Fluorkiesel lieferte die klare Auflösung 0,818 Grm. Thonerde, 0,006

Talkerde, 0,015 Kalkerde und 1,116 Grm. Chlormetalle. 3,194 Grm. Kaliumplatinchlorid bestimmten den Kaligehalt zu 0,617. Ein, nach Entfernung des überschüssigen Platin gebliebener Rückstand enthielt 0,055 Grm. auf gleiche Weise wie in der vorhergehenden Analyse nachgewiesenes Natron.

Hiernach ist der Feldspath von Baveno zusammen gesetzt wie folgt:

Kieselerde
 
$$=65,72 = 34,13$$

 Thonerde
  $=18,57 = 8,67$ 

 Eisenoxyd
  $= Spur = 0$ 

 Kalkerde
  $= 0,34 = 0,08$ 

 Talkerde
  $= 0,00 = 0,03$ 

 Kali
  $=14,02 = 2,37$ 

 Natron
  $= 1,25 = 0,30$ 

 Summe
  $100,00 = 1:3:12$ 

100,00 = 1:3:12,

Das spec. Gewicht des Feldspath von Baveno fand ich 2,5552 im gepülverten Zustande. Krystalle, für sich im Platintiegel geglüht, zerspringen unter starkem Geräusch schnell zu einem vollständigen Pulver; daher auch das so bedeutend niedrigere spec. Gewicht, welches dieser Feldspath in unversehrten Krystallen zeigt.

Können diese Analysen auch nur als die Anfangspunkte einer größeren Reihe von Untersuchungen betrachtet werden, welche eine wissenschaftliche Lösung der aufgestellten Frage nothwendig fordern muss, so berechtigen doch die hier bereits erhaltenen Resultate zu der sehr wahrscheinlichen Vermuthung, dass ein Orthoklas, der durchaus kein Natron enthält, in keinem der uns bekannten plutonischen Gesteine zu finden seyn wird. Eben so wird es glaublich, dass der Albit einen geringen Antheil Kali und der Leucit neben dem Kali auch Natron enthalte. Kali und Natron treten sonach auf die entschiedenste Weise in die Reihe derjenigen isomorphen Basen, welche sich in den kieselgesäuerten Mineralkörpern niemals gänzlich abzustoßen scheinen, denn Spuren des einen oder des andern Alkali konnten in den, dieser Meinung nicht günstigen Analysen eben so leicht übersehen werden, wie dieß im Adular vom St. Gothardt und im Orthoklas von Baveno der Fall gewesen ist.

Ich glaube diese Mittheilungen vorläufig nicht beseer als durch die Angabe des Entwurfs zu einer Tabelle beschließen zu können, auf welcher ich es versucht habe, die sämmtlichen bis jetzt bekannten Glieder der Feldspathreihe mit den Resultaten ihrer Analyse in einer übersichtlichen Darstellung zu vereinigen. — Mehre wichtige Beziehungen unter diesen, zwar specifisch verschiedenen, aber so überraschend ähnlichen Gebilden werden auf diese Weise besser hervortreten, als wörtliche Schilderung sie zu geben vermag. (Siehe beifolgende Tafel.)

In einem früheren Aufsatze über den Feldspath (Annalen, Bd. L S. 361) habe ich auf die Vortheile hingewiesen, welcher für eine übersichtliche Auffassung der verschiedenen, zum Feldspathgeschlechte gehörigen Mineralkörper aus der Anordnung derselben nach dem specifischen Gewichte erwächst, deren Brauchbarkeit zur Erkennung der einzelnen Species bereits Breithaupt (Annal. Bd. VIII S. 240) gedenkt. — Tiefer eingehende Vergleiche, welche die Tabelle erleichtert, hauptsächlich gerichtet auf die relativen Mischungsverhältnisse der zusammensetzenden Elemente, so wie ihr gegenseitiges Steigen und Fallen bei den verschiedenen Arten, verleihen aber gerade dieser Anordnung noch einen höheren Grad von Bedeutung, und führen des rein minera-

# Engeschlechts.

| auerstoffverhältnis. |  |   | <b>1</b> 77  |  |
|----------------------|--|---|--|--|
| 3.                   | IR.                                      | Si.   | Formel.  |  |
| 51                   | 16,74<br>3                               | 22,74<br>4  | RSi+3RSi   |  |
| 58<br>1              | 12,87<br>3                               | 27,77<br>6  | ŘSi+ ŘSi   |  |
| 79<br>1              | 11,70<br>3                               | 30,96<br>8  | i³ ::-² +3 R Si²   |  |
| 09<br>1              | 11,32<br>3                               | 33,09<br>9  | RSi+ RSi   |  |
|                      |  |   | \  |  |
| 01<br>1              | 8,84<br>3                                | 35,43<br>12   |  |  |
| 85<br>1              | 9,16<br>3                                | 36,47<br>12   | RSi+RSi  |  |
|                      |  |   |  |  |
|                      | 51<br>1<br>58<br>1<br>79<br>1<br>09<br>1 | \$\bar{1}\$.       \$\bar{1}\$.         51       16,74         3       12,87         3       11,70         3       11,32         1       3         09       11,32         3       3         01       8,84         1       3         9,16       9,16 | Si.       Ri.       Si.         51 1 16,74 1 3 4 4       22,74 4 4         58 12,87 3 6       27,77 6         79 11,70 30,96 8       8         09 11,32 33,09 9       30,96 8         01 3 9       8,84 35,43 12         85 9,16 36,47 |  |

| colith (Rose)               | 09<br>1 | 13,84<br>3 | 26,14<br>6  | ŘŠi+  | R Si |
|-----------------------------|---------|------------|-------------|-------|------|
| ger oder Natron-<br>ldspath | 25<br>1 | 8,36<br>3  | 34,65<br>12 |       |      |
| • •                         | 99<br>1 | 8,39<br>3  | 34,12<br>12 | Ř Ši+ | R Si |
| oklas                       | 78<br>1 | 8,67<br>3  | 34,13<br>12 |       | •    |

.  logische Interesse auf einen bei weitem wichtigeren geologischen Standpunkt. So interessant auch die strenge
krystallographische Sonderung der ganzen Reihe in zwei
natürliche Abtheilungen erscheint, so kann dieser Umstand doch kein Element der Classification werden, indem
von chemischer Seite durchaus kein gleich bestimmtes Moment für eine solche Trennung gegeben ist, vielmehr
zeigt sich ein so allmäliger Uebergang aus dem einen
Gliede in das andere, dass die specifische Verschiedenheit erst vollständig durch das Sauerstoffverhältnis zu erkennen ist.

Das atomistische Verhältniss zwischen R und R, wie 1:3, ist das einzige Element, welches sich für sämmtliche Glieder der ganzen Reihe als constant erweist, und für das Genus charakteristisch ist. - Dagegen bilden die Verhältnisszahlen des Sauerstoffs der Kieselerde vom Anorthit beginnend eine, nach multipeln Werthen fortschreitende Reihe von fünf Gliedern, welche eben so viele bestimmte Specien bezeichnen. Nach dem Auffinden des Andesin, als des dritten dieser fünf Specien, möchte man beinahe sämmtliche Möglichkeiten einer Feldspathverbindung für erschöpft halten; denn alle Zwischenzahlen in jener Reihe, mit Ausnahme der fünf, würden auf Verbindungen führen, in welchen die schwächeren Basen auf einer höheren Kieselsäuerungsstufe sich befinden müfsten als die stärkeren. Die Zusammensetzung des Feldspath aus der Lava des Arso auf Ischia schien zwar für die Existenz solcher Verbindungsarten zu sprechen, allein es bedarf, wie gesagt, wohl noch wiederholter und vermehrter Untersuchungen, um das Bedenken gegen ihre Annahme aufzuheben. — Wichtig ist ferner die Wahrnehmung, dass das Kali in den am reichsten kieselgesäuerten Feldspäthen überwiegt, welche den entschieden plutonischen Gesteinen angehören, während dasselbe in den kieselärmeren, welche die vulkanischen

Gesteine cherakterisiren, von dem Natron und der Kalkerde verdrängt wird.

Eine andere nicht minder wichtige Thatsache ist der constante Zusammenhang der Zunahme des specifischen Gewichts mit der des Kalkes und der Thoperde bei gleichzeitiger Abnahme der Kieselerde, welches Verhältnifs auf eine genetische Abhängigkeit der kieselarmen Feldspätte von den kieselreichen hinzudeuten scheint.

Mögen auch die jetzigen Erfahrungen der Geognesie dem Begriffe des Urgebirges seine ursprüngliche Bedeutung genommen haben, so erscheint es doch wichtig an einem, auf die chemische Natur der massigen krystallinischen Felsarten gegründeten Systeme festzuhalten, ob nicht auf dem Wege vergleichender chemischer Untersuchungen genauere und bestimmtere Unterscheidungmerkmale zwischen den plutonischen und vulkanischen Gebilden gewonnen werden können, als in diesem Augenblicke für dieselben vorhanden sind.

Sollte sich unter den verschiedenen Gliedern der ungeschichteten krystallinischen Felsarten wirklich ein von Seiten ihrer charakteristischen Feldspäthe, so wie der sie begleitenden Nebenfossilien bedingtes, nothwendiges chemisches Abhängigkeitsverhältnis nachweisen lassen, und stände das geognostische Beisammenseyn auch überall in einem naturgemäßen Zusammenhange mit jenem, so dürste die, nach dem abnehmenden Kieselerdegehalt, mithin nach der Zunahme des specifischen Gewichts, geordnete Feldspathreihe vielleicht eine für die Bildungsgeschichte der Erde nicht ganz unwichtige Skala abgeben.

Das, Trisilicat von R und R als nothwendigen Gemengtheil enthaltende krystallinische Gestein möchte dann in diesem chemischen Sinne immer primitiv, und zwar dasjenige mit Quarz primitiv plutonisch, und dasselbe ohne Quarz primitiv vulkanisch zu nennen seyn.

Ist es auch gewiss, dass Gesteine der ersten Art auf

der Erdobersläche nicht mehr im Werden begriffen sind, und ist dasselbe auch von denen der zweiten Art wahrscheinlich, so möchte dennoch, nach unseren jetzigen Erfahrungen, die Annahme gerechtfertigt bleiben, dass es in großer Erdtiefe Sphären giebt, wo in fortdauernden Schmelzprocessen jene kieselreicheren plutonischen Gesteine zum Theil das Material für die kieselarmen vulkanischen Gebilde unserer Tage liefern. Gelänge es nun, für plutonische und vulkanische Wirkungen überhaupt streng sondernde Kriterien aufzusinden, so könnte man hoffen, zwei verschiedene Gesteinsreihen in systematischer Auseinandersolge zu entwickeln, deren Glieder vielleicht erfolgreich zu parallelisiren sind.

IX. Untersuchung des Geokronit und Hydrophit, zweier in Schweden vorkommenden neuen Mineralien; von L. F. Svanberg.

(Aus den Kongl. Vetensk. Acad. Handl. f. 1839, mitgetheilt vom Hrn. Verfasser.)

#### Geokronit

Nachdem durch Berzelius's Untersuchungen der Schwefelsalze Licht verbreitet worden über diese mannigfaltigen Verbindungen, welche, zwar nicht so häufig wie die Sauerstoffsalze, aber doch keineswegs selten, im Mineralreiche vorkommen, hat man das Studium solcher Fossilien in den letzten Jahren lebhaft betrieben, und dadurch besonders die Verbindungen des Schwefelantimons und Schwefelarseniks mit elektro-positiven Schwefelmetallen näher kennen gelernt. Gegenwärtig kennen wir nicht weniger als acht solcher Verbindungen, also in dieser Familie fast eben so viele Sättigungsstufen als bei den Silicaten. Sie sind, wenn r das elektro-positive

und R das elektro-negative Schweselmetall hezeichnet, solgende: rR (Zinkenit, Berthierit, Miargyrit); rR (Plagionit); rR (Jamesonit); rR (Federerz); rR (Pyrargyrit); rR (Sprödglaserz); rR (Polybasit) und überdiess rR+2rR (Fahlerz). Unter allen diesen sehlt indess doch die Verbindung, die ich hier beschreiben werde.

Das Mineral kommt in der Sala-Grube vor, sowohl in der dortigen Torgschakts-Grube, als in dem Arbeitsort Knut, und ist bisher mit dem in Sala vorkommenden Weisstiltigerz verwechselt worden. Es kommt blok derb vor; bat keine Blätterdurchgänge, giebt aber dennoch im Bruch in einer Richtung eine Anlage zur Geradschiefrigkeit zu erkennen, wogegen es in anderen Richtungen eine nur splittrigkörnige und unebene Absonderung zeigt. Der Strich ist hell bleigrau, wie des Fossils eigene Farbe. Metallglänzend. Undurchsichtig. Spec. Gewicht = 5,88. Härte zwischen der des Kalkspaths und Glimmers. Vor dem Löthrohr giebt es Reaction, sowohl auf Antimon als auf Arsenik und Blei; auf Kohle, unter fortwährendem Daraufblasen, verslüchtigt es sich mit Hinterlassung eines äußerst geringen Rückstands. eins der allerleichtschmelzbarsten Mineralien, schmilzt schon an der äussern Flamme eines Lichts.

Durch Hinleitung eines Stroms von trocknem Chlorgas über das gelinde erwärmte Mineral wird es sehr bald zersetzt. Unter Beachtung der bei dergleichen Mineralanalysen nöthigen Vorsichtsmaßregeln, die H. Rose in seinem Handbuch der analytischen Chemie vollständig entwickelt hat, fand sich auf diese Weise folgende procentische Zusammensetzung für dasselbe

nehmen auf an Schwefel:

| Blei            | 66,452   | 10,171  |            |   |
|-----------------|----------|---------|------------|---|
| Kupfer          | 1,514    | 0,770   | 11049      | E |
| Eisen           | 0,417 .  | 0,247   | 11,243     | 5 |
| Zink            | 0,111    | 0,055   |            |   |
| Silber, Wismuth | Spur     |         |            |   |
| Antimon         | 9,576    | 3,583 } | ,<br>C COO | • |
| Arsenik         | 4,695    | 3,019   | 6,602      | 3 |
| Schwefel        | 16,262   | •       |            |   |
| •               | .99,027. |         |            |   |

Diess stimmt, so vollständig man es nur wünschen kann, damit, dass der Schweselgehalt der Basen zu dem der Säuren = 5:3, d. h. mit der Formel r's R', oder, wenn man das Kupser, Eisen und Zink für blosse Einmengungen ansieht, mit:

$$\dot{\mathbf{P}}\mathbf{b}^{5} \left\{ \begin{array}{l} \mathbf{\ddot{S}}\mathbf{b} \\ \mathbf{\ddot{A}} \end{array} \right\}.$$

Das Mineral ist folglich die fünste der Verbindungen des Schweselantimons mit Schweselblei; die zuvor bekannten sind: Zinkenit, Plagionit, Jamesonit und Federerz. Da ehemals dem Antimon das Zeichen der Erde und dem Blei das des Saturns gegeben wurde, so habe ich für das Mineral den Namen Geokronit vorgeschlagen, von  $\gamma\eta$ , die Erde, und  $\chi\varrho\sigma\nu\sigma\varsigma$ , Saturn.

## Hydrophit.

Nachdem Sefström in den Frischschlacken von allem Roheisen, das aus den Erzen von Taberg in Smäland gewonnen wird, ein neues Metall, das Vanadin, entdeckt hat, ist es in wissenschaftlicher Hinsicht von Interesse zu wissen, was für ein Mineral in jenem Erze vorkomme und das Vanadin enthalte. Schon vor längerer Zeit forderte mich daher Hr. Lagerbjelm auf, die dortige Bergart qualitativ zu untersuchen, in der er durch

das Löthrohr einen Vanadingehalt aufgefunden hatte; späterhin bestimmte ich die Bestandtheile derselben quantitativ.

Diess Mineral, welches zu Taberg allgemein unter dem Eisenerz mit Pikrolit vorkommt, ist derb, zuweilen, aber selten, mit einer fasrigen Textur; uneben im Bruch; berggrün von Farbe, aber einen etwas helleren Strich gebend. Härte zwischen der des Kalkspaths und des Flusspaths. Spec. Gewicht = 2,65. Vor dem Löthrohr giebt es Wasser aus, ist aber, selbst in den dünnsten Splittern, vollkommen unschmelzbar. Seine procentische Zusammensetzung ist:

| Wasser       | 16,080   | Sauerstoff: | 14,293 |        | 3 |
|--------------|----------|-------------|--------|--------|---|
| Kieselsäure  | 36,193   |             | 18,806 |        | 4 |
| Eisenoxydul  | 22,729   |             | 5,175  | )      | • |
| Manganoxydul | 1,166    |             | 0,262  | 13,598 | 3 |
| Talkerde     | 21,082   |             | 8,161  |        | \ |
| Thonerde     | 2,895    | ,           | 1,352  |        |   |
| Vanadinsäure | 0,115    |             |        |        |   |
|              | 100,260. |             |        |        |   |

Hienach scheint also das Mineral hauptsächlich zu bestehen aus:

$$2\binom{M}{f}S^2 + \binom{M}{f}Aq^3$$

ist aber doch in geringer Quantität gemengt mit einem vanadinsauren und thonerdehaltigem Fossile. Vermöge seiner Verwandtschaft mit dem Serpentin, Ophit, von dem es sich, abgerechnet dass das Eisenoxydul in bedeutender Menge die Stelle der Talkerde vertritt, nur dadurch unterscheidet, dass das letzte Glied  $Aq^3$ , statt  $Aq^2$ , wie im Serpentin enthält, habe ich für dasselbe den Namen Hydrophit vorgeschlagen, von  $v\delta\omega\varrho$ , Wasser, und Ophit, welcher in den mineralogischen Werken synonym mit Serpentin ist.

# X. Ueber ein neues, ziemlich reichliches Vorkommen des Vanadins in Deutschland; von C. Kersten in Freiberg.

Da das Vanadin seit den zehn Jahren, dass es Sefström entdeckte, nur erst einige Mal, und zwar in sehr seltenen Mineralien aufgefunden, und blos ein Mal in Deutschland, von Schröder, in steyermärkischen Eisenschlacken, in sehr geringer Menge beobachtet worden ist, und daher zu den seltensten Stoffen gehört, so dürfte den Chemikern vielleicht die Mittheilung nicht ganz uninteressant seyn, dass sich dieses Metall in ziemlichen Mengen in mehreren Varietäten blauer Kupferschlacken aus dem Mannsfeldischen findet. Der Umstand, dass diese ziemlich werthlos und in großen Quantitäten zu haben sind, wird es möglich machen, sich dieses seltene Metall sehr leicht in hinreichender Menge verschaffen zu können, und Gelegenheit geben, die Verbindungen desselben mit anderen Metallen, und den Einfluss auf letztere, worüber bis jetzt noch keine Versuche bekannt sind, kennen zu lernen.

Nachdem ich bei meinen Versuchen über die Ursache der blauen Färbung mancher Mineralien und Kunstproducte 1), durch Untersuchung einer großen Anzahl blauer Hohosenschlacken, zu der Ueberzeugung gelangt war, dass diese Färbung in sehr vielen Fällen vom blauen Titanoxyd und in einigen auch von Molybdän herrührt, wendete ich mich zur Ermittlung der Ursache der blauen Färbung mancher Kupferschlacken. Ich untersuchte zuerst einige Stücke schön himmelblauer Kupserschlacke, welche ich in Chessy gesammelt hatte, und die bei dem

<sup>1)</sup> Diese Annalen, Bd. L S. 313.

Verschmelzen von Kupferlasur, Malachit etc. in Schadiöfen fällt. - Weder in diesen Schlacken, noch in bline Schieferschlacken aus dem Mannsfeldischen Konnte eine Spur von Titanoxyd aufgefunden werden. — Da all die blaue Färbung nicht von Titanoxyd herrithrie, wil es mir nicht gelang auf synthetischem Wege durch Ka pferoxydul und Kupferoxyd blane Erdengläser zu ezeugen (welche Versuche indessen noch nicht geschles sen sind), so entstand in mir die Vermuthung, daß die Schlacken, namentlich die Mannsfeldischen, viellië durch Molybdänverbindungen blau gefärbt seyn ki ten. - Diese Vermuthung wurde auch dadurch bei gerufen, dass Molybdänglanz in dem Mannsfelder pferschiefergebirge vorkommt, Spuren von Molybann diesen Schlacken bereits beobachtet, insbesondere ind Eisensauen, welche bei dem Schieferschmelzen sich den, 27 bis 28 Proc. Molybdän gefunden worden ist 1). Mehrere Versuche mit blauen Schlacken von der Gettes-Belohnungshütte bei Leimbach fielen indessen unestschieden aus; nur einmal erhielt ich, als ich trocknes Chlorgas über ein Gemenge von geschlämmten Schlakken mit Zuckerkohle bei starker Rothglübbitze leitete, kleine Mengen rother Dämpfe von Molybdänchlorid, in den übrigen Fällen, so wie durch Schmelzen der Schlakken mit Alkalien etc. bekam ich nur Spuren von der Gegenwart von Molybdän, bisweilen auch diese nicht einmal. - Dagegen fand ich in diesen blauen Schlacken, welche manchen blauen Eisenhohofenschlacken ähnel, zu meiner Verwunderung eine gar nicht unbedeutende Menge Vanadin, welches Metall wahrscheinlich als intermediäres Oxyd darin enthalten ist. — Ob dieses Metall die blaue Färbung der Schlacken verursacht, darüber enthalte ich mich, indem ich hierüber noch keine synthetischen Versuche angestellt habe, für jetzt etwas # äusern! - und weil es bekanntlich sehr schwierig it, Erdmann's Journal, Bd. IX, 1886.

e Vanadinsäure chemisch rein, insbesondere von Kielsäure darzustellen, so kann auch die Menge von Valdin, welche in den Schlacken ist, jetzt nicht genausgegeben werden. — Am reichsten an Vanadin schein mir die blauen Schlacken von der Gottes-Belohungshütte zu seyn. — Ich habe daraus eine ziemliche enge von Vanadinsäure, auf folgende Weise dargestellt.

Die gepulverten Schlacken wurden mit 3 Tb. koh-1saurem Natron und 1 Th. Salpeter in einem großen imiedeeisernen Tiegel geschmolzen. Man erhielt hierrch eine dickflüssige, nach dem Erkalten grünlichgelbe asse, welche gepulvert und mit vielem siedenden Wasr ausgelaugt wurde Die Flüssigkeit, von dem erbsenlben Rückstand absiltrirt, wurde mit Chlorwasserstossare übersättigt, wobei sie eine gelbe Farbe annahm d Kieselerde sich ausschied. Man dampste sie hierf zur Trockne, um alle Kieselsäure und möglicherweise ch Molybdänsäure abzuscheiden löste die Salzmasse ederum in ungesäuertem Wasser auf, filtrirte die Löng und fällte dieselbe mit Schweselwasserstoff-Ammoak. Der braune Niederschlag wurde an der Lust schwach glüht, dann mit etwas Salpeter geschmolzen, und die haltene gelbe Salzmasse wiederum in Wasser aufgelöst. Nach dem Neutralisiren mit Chlorwasserstoffsäure etc. irde nun die Vanadinsäure entweder sogleich durch Salak, unter Beobachtung der von Berzelius angegenen Vorsichtsmassregeln, gefällt, und das erhaltene vadinsaure Ammoniak weiter behandelt, oder sie wurde rch Chlorbaryum niedergeschlagen. Der gelbe hydrache, nach und nach weiß werdende Niederschlag wurde nn durch concentrirte Schwefelsäure zerlegt, und der altene schwefelsaure Baryt durch Schmelzen mit saun schwefelsaurem Kali gänzlich von Vanadinsäure beit. - Die schwefelsaure Vanadinsäure wurde durch hitzen zersetzt, der Rückstand mit etwas Salpeter geımolzen, und aus dem erhaltenen vanadinsauren Kali

darch Auflösen und Versetzen mit Chlorammonium vanadinsaures Ammoniak dargestellt. — Durch gelindes Glüben an der Luft verwandelte man dieses in Vanadinsäure. — Die auf diese Weise erhaltene Säure zeigte noch Spuren von Kieselsäure, überdiefs aber, bei vergleichenden Versuchen, mit reiner Vanadinsäure, welche ich der Güte des Hrn. v. Berzelius verdanke, gleiche Reactionen wie diese, sowohl auf nassem als auf trocknem Wege.

Das Vanadin scheint große Neigung zu besitzen sich zu verschlacken, und da auch das Taberger Frischeisen weit weniger Vanadin enthält als die Frischschlacken davon, so steht zu erwarten, dass die metallischen Schmelzproducte der Mannsselder Hütten weniger Vanadin ab die dabei gesallenen Schlacken enthalten dürsten. — Die Versuche hierstber sollen fortgesetzt werden, besonder um das Mineral in den Kupferschiefern auszumitteln, welches Veranlassung zum Vanadingehalt der beim Verschnetzen derselben erzeugten Schlacken giebt.

Freiberg, den 14. December 1840.

I. Ueber die Temperaturvertheilung auf der südlichen Hemisphäre, und die klimatischen Verhältnisse von Süd-Neuholland und Van-Diemens-Land; von Wilhelm Mahlmann.

Lls David Brewster im Jahre 1825 einen kurzen ıszug aus den von Th. Brisbane mitgetheilten Temraturbeobachtungen zu Macquarie Harbour und Hobart own in Van-Diemens-Land vom J. 1822 publicirte 1), lgerte er aus der Vergleichung der mittleren Wärme n Hobart Town mit der von Rom und von Salem in assachusets, dass das Klima jenes Ortes in der Mitte vischen dem von Europa und Amerika läge, und dass eser Umstand zu der Annahme berechtigte, die isotheren Curven der südlichen Hemisphäre wären, wie die er unsrigen, auf zwei Kältepole zu beziehen, deren Poion mit den magnetischen Polen coïncidirten. r Vosaussetzung, dass diese Kältepole dieselbe Lage e die der nördlichen Hemisphäre besässen, und dass r Hobart Town zunächst gelegene dieselbe Temperar wie der nordamerikanische hätte, berechnete er die <sup>7</sup>ärme dieses Ortes zu 53°,11 F., was von dem beobhteten Medium des Jahres 1822 (52°,42) nur um 0°,69 abwich. Gab er diesem Pole die Temperatur s asiatischen Kältepoles, so erhielt er eine größere fferenz (+2°,25 F.). Er verglich ferner die mittlere emperatur von Van-Diemens-Land mit der von Capdt nach Colebrooke's Beobachtungen, und erhielt raus für den östlichen Pol größter Kälte in der südhen Halbkugel eine Lage, welche mit der des entge-) Edinb. Journ. of Science, Vol. II p. 75-77.

gengesetzten Poles der nördlichen Hemisphäre corresposdirte.

Bald darauf theilte er Beobachtungen sus der nördlichen Halbkugel von den amerikanischen Missionses auf Hawaii (Sandwich-Inseln) mit 1), dessen Medisa aus einem Jahre, 75°,1 F., aur um 0,33 gegen des Resultat seiner Formel abwich; und epdlich publicirte er in demselben Journal \*) Threlkeld's Beobachtungen auf Raiatea (Ulietes, Societāts-Ins.) im Jahre 1822, deren Medium (aus Morgen- und Abend-Beob.), 76°,77 F., um 0,66 größer als das Resultat der Formel (76,1f) war. Er schlofs aus diesen Ergebnissen, dass seine Fee mel für die nördliche und südliche Hemisphäre die Ten peratur jener Gegenden sehr genau darstelle, und it der That scheint diels so, wiewohl es einleuchten und dals es höchet gewagt ist, nicht nur die geographisch Lage, sondern auch die mittlere Warme der Kältepele unserer Hemisphäre auf die südliche zu übertragen; dem theils ergeben die Untersuchungen anderer Meteorologen auch für unsere Halbkugel abweichende Resultate, theis scheint eine genaue Bestimmung dieser Punkte überhaust noch nicht an der Zeit zu seyn 3). Ob aber jene Uebereinstimmung zwischen Beobachtung und Berechnung eine solche Gewähr für die Richtigkeit der Hypothese darbiete, als der gelebrte und scharfsinnige Physiker annimmt, wird aus folgenden Bemerkungen über die benutzten Beobschtungen selbst leicht zu beurtheilen seyn.

In Betreff von Van-Diemens-Land, dessen mittlet Temperatur aus den beiden oben gedachten Punkten be atimmt wurde, ist zu bemerken, dass, wenn auch die benutzten Beobachtungsstunden, 9h Morgens und 9h Abende

1) Edinb. Journ. of Science, Vol. V p. 370.

<sup>2)</sup> Vol. X p. 80.

<sup>3)</sup> Vergl. Käunta Vorles. üb. Meteor. 1848, S. 230.

vahrscheinlich nahe das wahre Mittel liefern, dadurch loch ein kleiner Fehler entstehen konnte, dass zu Macquaie Harbour nur 9 Monate beobachtet, die sehlenden 3 ber durch Rechnung eingeschaltet wurden, was nach neiner Berechnung ein etwas zu niedriges Medium des lahres ergiebt. Dass eine solche Interpolation aber imner noch Unsicherheit hervorbringt, beweist die Veränlerlichkeit der Differenzen in den 9 Monate gleichzeitigen Beobachtungen. Die Temperatur von Macquarie Harbour war nämlich gleich der von Hobart Town (an der ntgegengesetzten Küste der Insel) + (in Centes. Graen):

Apr. Mai. Juni. Juli. Aug. Sept. Oct. Nov. Dec. -2,27 1,76 1,32 2,94 1,58 6,47 1,36 0,17 0,67.

Ferner ist das Mittel eines einzigen Jahres, welches ekanntlich um 2 bis 3 Grade C. vom wahren, vieljähigen abweichen kann, wohl nicht völlig geeignet, um ine solche Hypothese zu prüfen. Wirklich scheint diess ahr (1822), nach den Beobachtungen, welche 1821 bis 824 zu Sidney und Paramatta angestellt wurden, ein varmes, vielleicht hier um 1° C. zu heises gewesen n seyn, wonach sich die Abweichung von der Wahr. teit schon auf 2½° F. erhöht. Dass die wenigen Monte, welche man in diesem Jahre zu Capstadt beobacht hat, keine größere Wärme als die mittlere vieljähge liefern, kann nicht als ein Grund gegen jenes Erbniss für New-Süd-Wales angeführt werden, seitdem ove für unsere Hemisphäre dargethan 1), dass in weit ringeren Distanzen gleichzeitige Beobachtungen meist atgegengesetzte Abweichungen der monatlichen Media. nes Jahres von vieljährigen zeigen. Diess bestätigt sich •gar einigermassen dadurch, dass das weit näher lie-≥nde Madras im J. 1822 eine um 0,78 F. größere Wärme s das Mittel aus 25 Jahren hatte, und Calcuttas Temeratur selbst um 1°,84 F. zu hoch war.

l) Abhandl. der Academie zu Berlin, 1838.

👫 : Die Beobachtungen auf den Inseln des stillen Oceans, weiche Brewster benutzte, sind meist auch in diesen If Jahre ungestellt, dürften also vielleicht mit einem ähnlihen Pehler behaftet seyn. Dazu treten jedoch noch andere nicht unerbebliche. Die Beobachtungen der Missioners sind namlich gar nicht auf Hawaii, sondern auf die fast zwei Breitengrade weiter nördlich vom Aequator cutteruten Insel Woahu angestellt, ein Irrthum, wozu der Titel des benutzten Werkes: (Ellis) Mission, Tow le arana Hawaii. Boston 1825, Veranlassung gegeben Perster sind dieselben nicht wegen der Stunden (8h Mitt, led md 8h Ab.) corrigirt, so dass Brewster's Forma schon deshalb auch auf der nördl. Hemisphäre für die Be Jahr ein um 2º F. zu hohes Medium liefert 1).

Bei Raiatea, in der Südsee, ist eine Reduction af lass wihres Medium nicht angebracht, weil die Zeiten nicht angegeben sind. Wenn nun doch die Morgen- und late Abendbeobachtungen, als etwa das nahe Mittel liefend #z benutzt wurden, so liegt darin offenbar keine große Zu a d verlässigkeit; ja selbst wenn man voraussetzt, es sey vet tese Threlkeld zu homonymen Stunden beobachtet worden len so ist es auch von diesen noch nicht ausgemacht, de wel sie in Breiten, wo die tägliche Variation eine noch wal hr wichtigere Rolle in der Bestimmung des Mittels spielt 22 als in der gemäßigten Zone, zur Beobachtung geeigne sind; wenigstens ergeben Goldingham's stündliche Observationen zu Madras, dass die homonymen Stundenpeare von 7, 8 und 9h ein um 0°,7 bis 0°,9 C. zu nie 1e driges Mittel liefern. Außerdem zeigt eine flüchtige Betrachtung der Tabelle, dass im Monat Juni das Morger Medium offenbar durch einen (Druck - ?) Fehler entstellt ist, wodurch sich das jährliche um 0°.2 C. emiedrigt, also die Abweichung der Rechnung schon deshall auf 1º C. unter dem beobachteten Werthe ausfällt. In

<sup>1)</sup> Man vergl. Freyeinet's Voyage, worin jedoch das corrigire Me dium wahrscheinlich zu niedrig ist.

der That ergiebt das nach der mittleren täglichen Variation ungefähr corrigirte Medium 1), dass Brewster's Formel ein um 1\frac{3}{4} o F. zu niedriges Mittel liesert.

Was endlich Capstadt, den dritten benutzten Ort der südlichen Halbkugel, belangt, so kenne ich die Abweichung der berechneten und beobachteten Werthe nicht; aus einer Berechnung von 10- bis 11 jährigen Beobachtungen an diesem Orte ergiebt sich nur, dass Colebrooke's Angabe um 0°,5 C. zu hoch ist 2).

Wir glauben aus den angeführten Umständen den Schluss ziehen zu dürsen, dass, da die so vergrößerten Differenzen die Hypothese zweier Kältepole auf der südl. Hemisphäre nicht eben unterstützen, ihre Existenz keimeswegs auf jenem Wege erwiesen scheint. Eine Untersuchung des Laufes der Jahres-Isothermen der südlichen Hemisphäre, nach den um mehrere Orte bereicherten Materialien, ergab jedoch so viel Analogie mit dem Gesetz der Wärmevertheilung sowohl in der heißen, als in der gemässigten Zone unserer Halbkugel, dass von dieser Seite das Vorhandenseyn von Punkten der geringsten Mittelwärme wahrscheinlich wird. Zu den vielen noch unlösbaren Problemen der Meteorologie müssen wir indess auch jetzt die Bestimmung der geographischen Lage und der Temperatur dieser Pole zählen.

Es dürste von Interesse seyn, das in Bezug auf die Temperatur von Neuholland, Van-Diemens-Land und Neuseeland bekannt gewordene, zerstreute Mineral in einer Tabelle vereinigt zu sehen, weshalb ich noch mehrere Orte aus den Journalen selbst berechnet habe, wodurch sich manches Lehrreiche bei Vergleichung mit dem Wärmegange in der jährlichen Periode in gleichen Brei-

<sup>1)</sup> Dove's Repert. der Physik, Bd. IV S. 130.

<sup>2)</sup> Ebendaselbst, S. 101.

ten anderer Continente ergiebt 1). Wenn ich sonst benutzte Beobachtungen, z. B. von Perth, hier nicht aufgenommen, so geschah diess, weil ich mich nicht entschliefsen konnte, Mittel, welche nach der beliebten Methode der meisten Beobachter in den englischen Colonien aus den monatlichen Extremen berechnet sind, für wahre anzusehen; schon v. Humboldt hat (Lign, isother p. 33) auf den daraus entspringenden Fehler aufmert. sam gemacht, und doch finder wir in der neuesten Zeif noch solche Media mit anderen genauen verglichen, um 🕼 den Lauf der Isothermen zu bestimmen. Jene Estreme sind selbst selten wahre, ihre Mittel stimmen noch selbner zufällig mit vollständig Beobachtungen überein 🔣 cuseeland in 34° bis 36° Auch die Beobachtung 1 de sich nicht eine befriewürden nicht benutzt seyn digende Uebereinstimmung t den Temperaturverhältnissen von Neu-Süd-Wales. (S. Tabelle I.)

In derselben Tabelle ist auch ein Beobachtungsjournal im Manuscripte von Herrn Adolph Schayer zu Woolnorth beim Nordwest-Cap, welches ich der gefälligen Mittheilung des Hrn. Prof. Magnus verdanke, benutzt worden. Diese ist um so wichtiger, als wir sehr wenige Journale von der südlichen Hemisphäre besitzen, und man meist, wo solche in den Bibliotheken gelehrter Gesellschafen deponirt sind, ihre Berechnung geschent hat. Wir haben uns für die Mittel der Monate und Reductionen dieser Arbeit unterzogen, und theilen einen gedrängten Auszug daraus mit, an welche wir einige Bemerkungen über die klimatischen Verhältnisse von Van-Diemens-Land und Neu-Süd-Wales knüpfen. (Siehe Tabelle II und III.)

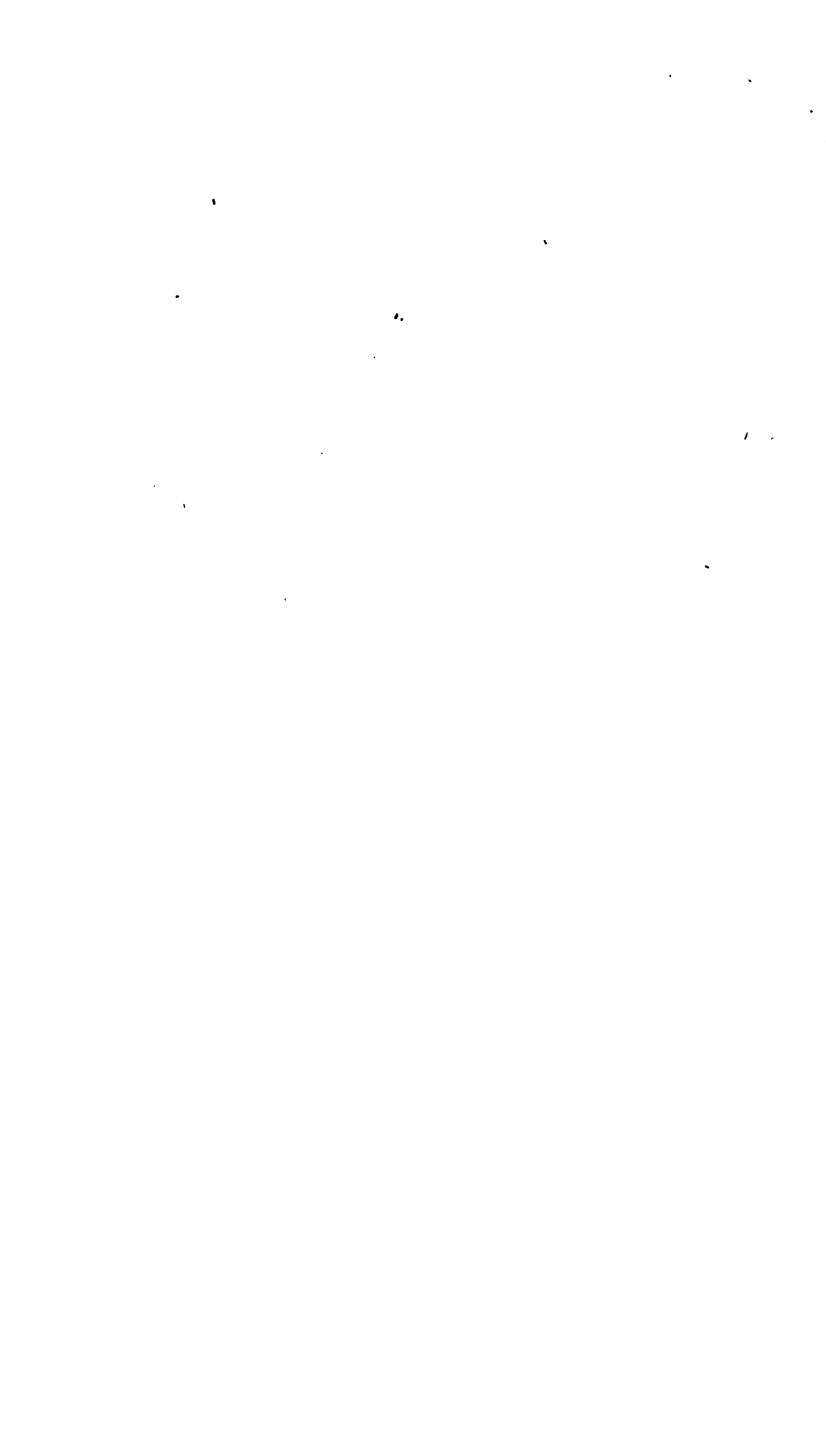
[Bemerkungen. Die Beobachtungen umfassen ein vollständiges Jahr vom 10. Mai 1837 bis 9. Mai 1838, und wurden um 8h Morg., 2h

S. derüber den Monatsbericht der Gesellschaft für Erdkunde etc., Berlin, 2. Jahrg. 1840, S. 34.

## Tasimal-Grade.

|                                  | ır.     |       |        |        |        |
|----------------------------------|---------|-------|--------|--------|--------|
|                                  | August. | Sept. | Oct.   | Nov.   | Dec.   |
| dküste von Neuhol                |         | `     |        |        |        |
| Dundas, Melv. In west-Neuholland | 24,5    | 26,0  | 27,8   | 28,7   | 29,3   |
| <b>.</b>                         | 11,1    | 15,0  | 18,6   | 20,6   | 25,8   |
| ny                               | 12,7    | 13,6  | 14,5   | 14,1   | 16,0   |
| am and Danamatta                 | 13,3    | 16,2  | 19,6   | 21,6   | 24,2   |
| ey und Paramatta                 | 12,7    | 15,8  | 19,2   | 21,4   | 23,2   |
| Philip                           |         | •     | 20,3   | 21,1   | (21,2) |
| olnorth                          | 9,8     | 9,9   | 12,0   | 13,6   | 14,3   |
| quarie Harbour.                  | 9,1     | 14,9  | 13,6   | 14,4   | 17,9   |
| art-Town                         | 7,5     | 8,4   | 12.3   | 14,2   | 17,2   |
| ginn Charlotte's S               |         |       | (17,1) | (16,9) | 17,3   |

### achter.



änge

atliche I

aum.

ei 53°
- 57
- 52
- 49
- 59
- 53
- 62
- 69
- 57
- 64
- 57
ei 32°
Juli

Z

**38**.

**38** 

. .

**3**.

der 1



und 8h Ab. (Regen um 8h Morg.) angestellt. Wind und Wetter sind äglich zwei Mal, Vor- und Nachmittags, notirt.

Das Barometer und das damit verbundene Thermometer haben 15' Höhe über der Meeresfläche, und sind in einem lustigen Saale, etwa 50 Schritte von der Seeküste ausgestellt. — Das Thermometer im Freien, welches (aus nicht angegebenen Gründen) nur vom 20. Juli 1837 bis zum 14. Januar 1838 beobachtet ward, war an der Südseite desselben Gebäudes im Schatten und vor Strahlung geschützt ausgestellt. — Der Regenmesser stand 10 Fuss über dem Meeresspiegel in gleicher Entsernung von der Küste, als die vorgedachten Instrumente. — Die Maasse sind sämmtlich englisch.]

Temperatur. Die merkwürdige Gleichförmigkeit der Wärme an der Westküste von Van-Diemens-Land bestätigt sich auch durch diese Beobachtungen, und rechtfertigt es einigermassen, wenn die Kolonisten dem Klima die Anmuth eines » ewigen Frühlings « beilegen. Auch zehören größere Aenderungen der Wärme in der täglihen Periode zu den Seltenheiten, wie aus der oceanichen Lage erklärlich wird. Die mittlere Jahreswärme lieser Küsten ist um 3½° C. geringer als die der italichen Halbinsel, dagegen um 3° höher als die der Ostküste on Nord-Amerika in gleicher geographischer Breite; ja de scheint auch etwas wärmer als die der Westküste von Süd-Amerika zu seyn. Während Italien wenig wärmere Winter hat, übertrifft seine Sommertemperatur die australische Insel um 6 bis 7° C.; Nordamerikas Sommer sind um nahe 4° wärmer, seine Winter hingegen um B bis 9° C. kälter.

Hr. Schayer bemerkt, dass diese Tabelle nicht zum Maasstab für die ganze Insel dienen könne: denn trotz ihrer geringen Ausdehnung ist doch das Klima in verschiedenen Lagen bedeutend abweichend. Die Nähe des Meeres und die freie, niedere, von keinen Gebirgen eingeschlossene Lage von Woolnorth sind Ursachen, dass die Temperatur hier gleichmässiger, der Winter milder, der Sommer aber kühler ist 1), als im Innern der Insel,

<sup>1)</sup> Die Sommertemperatur scheint jedoch in Folge der ungewöhnlichen Nässe unter der mittleren zurückzubleiben.

deren mittlere Erhebung wohl 600 Fuss (?) beträgt. So z. B. steigt in Hobart-Town das Thermometer im December und Januar auf 80 bis 100° F,; der Winter bringt häusig Schnee, den man in Woolnorth gar nicht kennt; Nachtsröste im Sommer sind hier äusserst selten, im Innern aber häusig.

Luftdruck. In Verbindung mit zweijährigen Beobachtungen zu Sidney und einjährigen zu Albany stell sich über den Gang des Barometers in der jährlichen Periode heraus, dass das Maximum der monatlichen Medien in die Herbstmonate fällt. Die Kürze der Beobachtungszeit lässt jedoch um so weniger mit Sicherheit behaupten, dass hier ein anderer Gang des Barometers als auf unserer Hemisphäre stattlinde, als sich überhaupt in der Differenz der monatlichen Media vom jährlichen eine höchst merkwürdige Gleichförmigkeit im Lustdruck zeigt. Vergleicht man hingegen die monatliche Oscillation des Barometers mit dem Westen der alten Welt, so ergiebt sich gerade ein entgegengesetztes Verhalten; indem diese Variation hier so groß ist, dass man im westlichen Europa erst in einer 10° böheren Breite dieselbe mittlere monatliche Größe wiederfindet, während das östliche Nordamerika etwa dieselbe monatliche Oscillation besitzt. Hierdurch wird nicht nur die Ansicht widerlest. was die Observationen in der Capstadt, nur in weit geringerem Grade, unterstützen, dass diese Oscillationen im Allgemeinen in der stidlichen Hemisphäre kleiner oder doch eben so groß seyen, als auf der nördlichen, sondern es ergiebt sich auch eine größere Differenz im Lukdruck bei verschiedenen Winden, welche unzweifelhaft mit der bekannten, verbältnismässig bedeutenden Aufregung der Atmosphäre des indischen Oceans im innigsten Zusammenhange steht. - Was den Gang dieser Oscillation in der jährlichen Periode betrifft, so steht das Barometer dort, wie auf unserer Halbkugel, im Sommer ruhiger als im Winter.

Regen. Das Maximum des Niederschlages fällt hier wie an der südlichen Küste Neuhollands überhaupt, nach den Nachrichten, welche wir darüber gesammelt, augenscheinlich in die kalten Monate 1), und der Sommer ist die Zeit der Trockenheit 2), ein Verhalten, was große Uebereinstimmung mit einerlei Breite der alten und der neuen Welt der nördlichen Hemisphäre zeigt. Auf der entgegengesetzten Küste von Van-Diemens-Land, zu Hobart-Town, scheint die Regenquantität weit geringer; denn aus zweijährigen Beobachtungen ergiebt sich als jährlicher Niederschlag nur 21" 4",4 in 109 Regentagen, auch tritt die Vertheilung in der jährlichen Periode nicht so bestimmt hervor. Es ist nämlich dieselbe, in Procenten des jährlichen Niederschlags ausgedrückt:

| Jahreszeit. | Hobart-Town.<br>2 Jahr. | Woolnorth. 1 Jahr. | Albany.<br>1 Jahr. |  |
|-------------|-------------------------|--------------------|--------------------|--|
| Winter      | 32,6                    | 36,6               | 59,5               |  |
| Frühling    | 25,0                    | 19,7               | 21,0               |  |
| Sommer      | 24,5                    | $23,5^{3}$ )       | 3,9                |  |
| Herbst      | 17,9                    | 20,2               | 15,5               |  |

Es wäre leicht möglich, das Localverhältnisse die jährliche Regenmenge au der Bass-Strasse erhöhen; Péron beschreibt das Klima der Insel King ähnlich als ein regniges.

Gewitter. Die Anzahl der Regengewitter und der (zuweilen von Donner begleiteten) Hagelwetter ist in diesem Jahre nicht beträchtlich. Die meisten Gewitter

- 1) Nach Hrn. Schayer's achtjähriger Erfahrung war im Winter (Juni, Juli, August) 1837 die Totalmenge des Regens ungefähr die durchschnittliche; in Bezug auf die binnen 24 Stunden gefallene Menge war diess Verhältnis jedoch überschritten.
- 2) Gewöhnlich rechnet man nur 20 Regentage. Ueberhaupt war dieser Sommer (1837) ungemein nass; ein Fall von mehr als 41" ist selbst, nach Hrn. Schayer's Bemerkung, im Winter selten.
- 3) S. die Anmerk. S. 549.

häufigsten eintreten, wird durch die Angabe von Collie und Anderen für das südliche Neuholland als allgemeine Regel bestätigt, worin sie sich analog den mittelländischen Küsten verhalten.

Winde. Bei dem Mangel an fortlaufenden Beobschtungen der Luftströme schien eine Berechnung der Windbeobachtungen aus dem Journal nicht unwichtig so kurz auch für diess veränderliche Element die Zeit ist. Die Windrichtung wurde täglich zwei Mal, Vorsund Nachmittags, notirt, und dabei die 32 Windrichtungen des See-Compasses unterschieden, welche wir auf S reducirten, indem die Anzahl der aus WSW., SSW. etc. zur Hälfte respective den Hauptwinden W. und SW., S. und SW., die zwischenliegenden aber dem nächsten Punkte der Windrose zugezählt wurden; hierdurch erklären sich die Brüche bei einigen Zahlen.

Nach Lambert's Formel ergiebt sich als resultirende die mittlere Windesrichtung S. 62° 17′ W. oder
nahe WSW., bei einer Windstärke von 0,332, d. h. die
Wirkung aller Winde, deren Anzahl, == 1000 gesetzt,
war eben so groß, als wenn 332 derselben aus der Richtung S. 62° 17′ W. geweht hätten ¹). Setzt man die
Zahl aller Winde auf == 1, so kommen auf

N. 0,019 NW. 0,066 W. 0,332 SW. 0,221 S. 0,093 SO. 0,027 O. 0,174 NO. 0,067

<sup>1)</sup> Die Beugung der Bäume an diesen Küsten nach Nordost, wie die Art des Hüttenbauts der Eingebornen, nach den Berichten von Péron, Labillardière und Anderen, bestätigt diese Richtung, wie die beträchtliche Stärke.

| •  | Jahr. | Winter. | Frühl. | Sommer | Herbst |
|--|-------|---------|--------|--------|--------|
| nördl. (NW.+N.+NO.)  zu südlichen = 1:  östlichen (SO.+O.+NO.) | 2,24  | 2,07    | 2,11   | 3,66   | 1,62   |
| östlichen (SO.+O.+NO.)  zu westlichen == 1:                    | 2,31  | 4,51    | 2,57   | 1,72   | 1,64   |

In Betreff der Jahreszeiten zeigt sich, dass in den kälteren westliche Winde die vorherrschendsten sind, in den wärmeren auch östliche häusig austreten und südliche das Uebergewicht erhalten, was mit den Angaben von Horsburgh zusammentrifft. Diese Veränderung der Windrichtung im Lause des Jahres wird aus der Temperaturverschiedenheit der im N. und S. sich gegenüberliegenden großen Land- und Wasserslächen einfach erklärbar, und es bietet sich darin wieder viel Analogie mit den Winden im südlichen Europa und nördlichen Afrika dar.

Wie an einer großen Menge von Orten auf unserer Hemisphäre von Dove und Kämtz nachgewiesen worden, so zeigen die mitgetheilten Zahlen deutlich, daßs auch hier zwei einander entgegengesetzte Luftströme, ein südwestlicher auf der Westseite und ein nordöstlicher auf der Ostseite der Windrose die vorwaltenden sind, während die Zwischenrichtungen nur als Uebergänge zu den beiden Maximis erscheinen 1). So viel mir bekannt geworden, ist das Ergebniß noch nicht für die gemäsigte Zone der südlichen Hemisphäre auf empirischem Wege festgestellt worden, wiewohl die Journale der Seefahrer längst auf dieß Gesetz hindeuteten.

Es ist indess wahrscheinlich, dass die Steilküsten und die Gebirgsbeschassenheit der Insel, und die Lage des Beobachtungsortes beim Eingange der Bass-Strasse

<sup>1)</sup> Vergl. Meinicke' Festland Australien, 1837, Th. I S. 50.

cinen modificirenden Localeinstus auf jeue Breiten-Winde ausüben; denn zweijährige Beobachtungen in Nicholas und Goulborn in Neu-Süd-Wales liesern S. 23° O., und einjährige zu Hobart-Town N. 40° W. und zu Albany (Leeuwin-Land) N. 13° W. als. mittlere Richtung Auch liesern die Beobachtungen in Kopenhagen (Schouwi Veirligets Tilstand i Danmark, p. 364) den Beweis, dals die mittlere Richtung der Lustströmung in einem Jahre wich der vieljährigen um etwa 90° abweichen kann.

25 .. Aus : den zahlreichen Börichtitt/der Boofabrer gebi which autaliend, in Verbindeing mit jenen festen Bookachtungistationen hervor, dals das tropische Neuholland, no: miel: man nus: Bookselttingen: an der Kliste, die in solchen Breiten durch den Wochselivon Land-und Seewinden "modificiet" werden; "schließein: Laun/ "withig des Windsysteme des indischen Oppans, den Mussegnig, mi terworfen ist. Im Winter scheint jedoch der Passat der stillen Oceans an der Ostküste Fuß zu fassen, während an den andern Küsten der westliche Mousson herrscht. Im Sommer wird der ganze Continent in den östlichen Mousson aufgenommen, dessen Richtung nach der relativen Lage von Land und Meer an den verschiedenen Küsten eine mehr östliche oder südliche Modification er leidet: aber der nordöstliche Theil Neuhollands bildet wieder eine Ausnahme, denn hier sollen im Sommer nordwestliche Winde vorherrschen. Ob in dieser Abweichung die Lage von Neu-Guinea und die Gliederung des Erdtheils an dieser Küste einen wesentlichen Anthoil haben würde sich leicht entscheiden lassen, wenn nicht hier die Regelmässigkeit der Luftströmungen überhaupt weit geringer wären, als westlich im Gebiete des indischen Meeres. Die Achnlichkeit, welche in Betreff des Klimss das Becken des mittelländischen Meeres im Allgemeines mit den Südküsten Neubollands besitzt, und auf welche wir mehrfach aufmerksam gemacht, erstreckt sich also auch auf die temporare Verlängerung des Passats (Moussons) in die gemäsigte Zone; und so wie dort Kamsin, Solano und Scirocco als heisse Winde des asrikanischen Continents bekannt sind, so besitzt auch das südliche Neuholland heisse Landwinde, deren Einsluss sich zuweilen bis zur Südspitze von Van-Diemens-Land erstreckt.

## XIII. Ueber die Ursachen der Tonhöhe; von Felix Savart 1)

(Annal. de chim. et de phys. T. LXV p. 205.)

Gewöhnlich nimmt man an, dass die Höhe der Töne alleinig abhange von der mehr oder weniger großen Zahl von Impulsen, die in einer gegebenen Zeit durch successive Schallwellen zu unserem Gehörorgan gelangen. Dessungeachtet reicht diese Bedingung der Zahl von Impulsen für sich nicht hin zur Bestimmung des Grades der Tonhöhe; es ist auch nöthig, wie wir sogleich sehen werden, dass die zum Gehörorgan gelangenden Wellen nicht abwechselnd von zwei oder mehren verschiedenen Punkten ausgehen.

Der experimentelle Beweis dieses Satzes kann auf mehrfache Weise geführt werden. Gesetzt zuvörderst man habe zwei gezahnte Räder, die eine gleiche Anzahl Zähne tragen, auf einer und derselben Axe sitzen, und auf dieser von und gegen einander, bis zur Berührung, verschoben werden können, dabei aber solche Lage unter sich behalten, dass die Zähne des einen den Zahnlücken des anderen entsprechen. Bei solcher Anordnung der Räder ist klar, dass wenn man sie zugleich ertönen läst, indem man eine Karte, oder ein dünnes Holz- oder Hornblättchen daran hält, von jedem eine Wellenreihe

<sup>1)</sup> Die in dieser Notiz beschriebenen Versuche wurden schon 1830 angestellt; verschiedene Umstände verzögerten die Bekanntmachung.

die Zahl der Impulse, die in gleicher Zeit auf dieses Organ gemacht wird, die doppelte ist von der, welche sie seyn würde, wenn man bloß eine der Räder ansprechen ließe. Der Versuch weigt indels, daß der Ton der nämliche ist, man mag beide Räder oder bloß eins von ihnen ansprechen lassen, der Abstand zwischen diesen Rädern mag sehr klein oder sehr groß seyn. Er zeigt sogar, daß selbst wenn die Räder in Berührung stehen und man sie mit Einer Karte ansprechen läßt, der Ten sich nicht verändert, niemals auf die Octave steigt.

Dieser Versuch gab bei mannigfaltiger Abänderung beständig das nämliche Resultat. So liefs man die Räder, als sie in Berührung standen und ihre Zähne sich kreuzten, zugleich ansprechen, mittelst eines dünnen Holzblättehens, dem auf einen Gestell ein soleher Winkel gegeben war, dass er der Verbindungsebene der Räder entsprach. Dessungeachtet war der Ton noch derselbe, wie beim Vorhandenseyn eines einzigen Rades, obgleich die Zahl der Stöße dieselbe war wie bei einem einzigen Rade mit doppelter Zahl von Zähnen. Die einzige Verschiedenheit dieser beiden Fälle, die sich angeben läßt, besteht darin, dass in dem einen die Wellen von einem einzigen Punkt ausgehen, in dem andern dagegen abwechselnd von zwei, obgleich sehr benachbarten Punkten.

Aus diesem Versuche folgt also, dass die Höhe der Töne nicht bloss von der Zahl der Impulse abhängt, sondern dass es zu ihrer Bestimmung auch nöthig sey, dass die Wellen nicht abwechselnd von diesem und jenem Punkte ausgehen. Obgleich diese Folgerung, die übrigens nur der reine und einfache Ausdruck der Thatsache selbst ist, streng zu seyn scheint, so war es doch nöthig, ihre Richtigkeit für eine gewisse Zahl von Thatsachen nachzuweisen.

Zu dem Ende liess ich von der Seite her auf die Zähne eines mit gleichsörmiger Geschwindigkeit gedsch-

ten Rades zwei Luftströme blasen, durch Löcher in einer und derselben Platte, die um die Hälfte des Zwischenraums der Zähne von einander standen. Die Platte, befestigt an dem Ende einer Röhre, die zu einem Behälter mit zusammengedrückter Luft führte, wurde der Seitensläche der Räder, so weit es ohne Berührung möglich war, genähert, und zwar so, dass die Löcher concentrisch mit dem Rade lagen. Hierbei ergab sich nun dass der Ton, welcher durch das abwechselnde Oeffnen und Verschließen dieser Löcher entstand, genau der nämliche war, welchen man erhielt, wenn man das Rad mittelst einer Karte ansprechen ließ, d. h. dass der Ton nicht auf die Octave übersprang, wie man es vermuthen Dennoch wurden bei diesem Versuch die Löcher doppelt so oft geöffnet als die Zähne des Rades gegen die Karte schlugen, weil jeder Zahn folgweise die beiden Löcher schloss und öffnete, während er ein ein-' ziges Mal gegen die Karte schlug. In diesem Fall waren die Punkte, von denen die Wellen abwechselnd ausgingen, noch sehr nahe beisammen; und doch war der Vorgang so, wie wenn nur ein einziger Punkt vorhanden war; mit einem Wort, man hatte zwei Töne im Einklang.

Einen Versuch der nämlichen Art kann man mit der früher von mir erdachten Stabvorrichtung anstellen <sup>1</sup>). Diese Vorrichtung besteht aus einem, in der Mitte seiner Länge auf einer horizontalen Axe befestigten Stabe, von dem, bei jedem Umlauf, jede Hälfte durch einen aus zwei horizontalen Brettern gebildeten Schlitz hindurchgeht. Dieser Apparat ist für gewöhnlich nur mit zwei Paaren von Brettern versehen, zwischen welchen der Stab zugleich frei durchschlägt. Fügt man nun noch zwei andere Bretterpaare hinzu, die mit den ersteren einen rechten Winkel bilden, so scheint es, dass, da die Anzahl der Durchgänge des Stabes durch die Bretter, bei gleicher Umdrehungsgeschwindigkeit, verdoppelt wird, der Ton aus die Octave stei-

n. Man verdankt Him. Cagniarid-Latour kandid do Beebachtung einer Thateache, die eich gunz nath-Ben den eben beschriebenen anreibt, und nur auf die selbe Weise urklärt werden kann. Dieser ausgezeichsiete Physiker hat gezeigt, dass ein kleiner Apparat, der år musikalischen Hammer nennt, bestehend aus einem Stack Gleeröhre, das sich excentrisch um eine Welle Breht, zwischen uwei Ständern (montants), gegen welche Deide es einmal bei jeder Umdrehung schlägt, nur desjenigen Ton giebt, welcher einem einzigen Schlage bei jeder Umdrehung entspricht. Die Wellen gehen, in diesen Fällen, abwechselnd von dem einen und von dem andern Ständer aus, und daraus entspringen zwei Tone, die streng im Unisono stehen, und deshalb vom Obre zosammengeworfen werden, dennoch aber von einander verschieden sind.

Eine ganz ähnliche Erscheinung lässt sich noch einfacher mittelst eines Metallstäbchens hervorbringen, das sest am einen und srei am andern Ende, mittelst eines Violinbogens in Schwingungen versetzt wird, zwischen zwei unbeweglichen Ständern, die solchen Abstand von einander haben, dass das Stäbchen an der Gränze seiner Schwingungen abwechselnd den einen und den andern trifft. Man bemerkt dann wirklich, dass der Ton unveränderlich ist, es mag das Stäbchen periodisch gegen beide Ständer schlagen, oder nur gegen einen derselben, oder ganz frei schwingen.

Hr. Cagniard-Latour hat gesucht, die so beim musikalischen Hammer beobachtete Thatsache un eine L

tere anzureihen, nämlich an die, dass, wenn man den Ton einer schwingenden Saite mittelst der Sirene bestimmt, man immer die Anzahl der Schwingungen der Saite doppelt so groß findet, als die der Austritte der Luft aus den Löchern der Sirene. Allein diese Thatsache hat keine Analogie mit der des musikalischen Hammers; und seit lange habe ich eine Erklärung gegeben, die richtig zu seyn scheint. In der That, da jeder Austritt der Luft eine verdichtete Welle erzeugt, die sich mit der dem Schalle eigenen Geschwindigkeit fortpflanzt, so werden diese Wellen durch einen Zwischenraum ohne Verdichtung oder Verdünnung getrennt, dessen Länge abhängt von der Zeit, während welcher die Löcher gleichzeitig geschlossen sind; jeder Austritt der Luft entspricht also einer verdichtenden Oscillation der schwingenden Saite und jeder Verschlus einer verdünnenden. Mithin entspricht jedes einzelne Oeffnen der Löcher der Sirene zwei einfachen Oscillationen der Saite. Dieselbe Beobachtung lässt sich an den Tönen der gezahnten Räder machen, bei denen gleichfalls ein einzelner Stoss zwei einfachen Oscillationen eines schwingenden Körpers entspricht.

Aus den in dieser Notiz enthaltenen Thatsachen geht also hervor, dass die Tonhöhe nicht bloss abhängt von der Anzahl isochroner Impulse, die in einer gegebenen Zeit zu unserem Ohr gelangen, sondern dass auch die Wellen nicht abwechselnd von verschiedenen Punkten ausgehen dürsen. Man glaube nicht, es könne dieser Satz in den verwandelt werden: dass die Wellen, um eine und dieselbe Reihe zu constituiren, von einem einzigen unveränderlichen Punkt ausgehen müssen; denn eine große Zahl von Thatsachen zeigt, dass der Ausgangspunkt der Wellen unaushörlich verschoben werden kann, ohne dass der Ton sich ändert. Streicht man z. B. eine Karte rasch über die Zähne eines unbeweglichen Rades binweg, so entsteht ein Ton, welcher derselbe ist, wie

wenn die Karte fest wäre, und man das Rad mit der Geschwindigkeit drehte, die im ersteren Fall die Karte besafs. Jedermann weiß überdieß, daß ein tönender Körper sich, in jedweder Richtung, schnell bewegen kann, ohne daß dadurch der erzeugte Ton abgeändert wird.

tat, zu dem die vorstehenden Thatsachen führen, auch erscheinen mag, so hätte man sie doch vorher sehen können, wenn man erwägt, dass die Schallwellen die Eigenschaft haben, sich übereinanderzulegen, ohne sich zu vermischen, wenn nicht ohne auf einander einzuwirken. Bekanntlich geschieht es nie, dass zwei im Unisone stehende Töne, gleichviel auf Einem oder mehren Instrumenten hervorgebracht, den Ton der höheren Octave hören lassen; und dennoch muss alsdann oft eine Krenzung der Wellen und eine Verdopplung der Anzahl der zum Gehörorgan gelangenden Impulse eintreten.

Eins der auffallendsten Beispiele dieser Art haben wir noch in den Körpern, die in schwingende Abtheilungen zerfallen, welche alle eine gleiche Anzahl Schwingungen in gleicher Zeit vollführen, und deshalb Tone von genauem Unisono bervorbringen. Gesetzt nämlich man habe eine kreisrunde Scheibe, die der Sitz einer zusammengesetzten Theilung sey, z. B. von zwei sich rechtwinklich schneidenden Knotenlinien. Zwei gegenüberliegende Sectoren heben sich dann und jeder erzeugt eine verdichtete Welle, während die beiden andern sich senken und jeder eine verdünnte Welle hervorbringt. Da diese Wellen genau in demselben Augenblick erzeugt, und nach allen Richtungen mit gleicher Geschwindigkeit fortgepflanzt werden, so treffen sie einander, und die von ihnen, in gewissem Abstande von der Platte, den Lufttheilchen eingeprägten Bewegungen sind genau von gleicher Stärke und ontgegengesetzter Richtung 1);

<sup>1)</sup> Die Interferens der Schallwellen läht nich in diesem Falle unch wi-

man müste also in diesem Falle keinen Ton hören, wenn mehre, gleichzeitig von verschiedenen Punkten ausgegangene Wellenreihen, sich verhielten wie eine einzige.

Das Merkwürdigste bei diesem Resultat ist, dass das Gehörorgan, obgleich es nicht vollständig über die Richtung der Töne urtheilen kann, doch in so hohem Grade begabt ist mit der Fähigkeit einer Vergleichung der Erschütterungsrichtungen, die, da sie winkelrecht auf den Wellenslächen stehen, in dem eben betrachteten Falle beinahe parallel sind, besonders in einem etwas großen Abstande von dem Ort, wo die Wellen erzeugt werden. Diess beweist, dass das Gehörorgan ganz besonders geschickt ist, die Verhältnisse sowohl in den Richtungen als den Zahlen aufzufassen, obgleich es die Richtungen und Zahlen selbst nur sehr unrichtig zu beurtheilen vermag. So können wir, selbst annähernd, die Höhe eines vereinzelten Tons nicht bestimmen, während wir das Verhältniss der Schwingungsanzahl zweier Töne, sobald es wenigstens einfach ist, und nicht mit den die Empfindung der Octaven hervorbringenden 1:2, 1:4, 1:8 zusammenfäilt, mit außerordentlicher Genauigkeit zu beurtheilen vermögen.

XIII. Ueber die Tonbildung bei schwingenden Saiten; von Hrn. Cagniard-Latour.

(Compt. rend. T. XI p. 608.)

Meine Untersuchungen, welche den Zweck hatten, auszumitteln, warum bei schwingenden Saiten die Zahl der Schallschwingungen nur, wie man lange weiß, der Hälfte der synchromen Anzahl von einsachen Oscillationen der Saite entspricht, führten mich darauf, einen Ton dadurch

die von Hopkins angegebene Art (Annal. Bd. XXXXIV S. 604) nachweisen.

berversebringen, dass ich zwiesben metallenen ätter oder Pseilern einen kleinen, seinten und besten ihr mer, d. h. ein Stück Glassühre, sehr rauch oscilliste inter Be gelang; allein der Ton batte das Eigenthümliche ich die Zahl dieser Tonschwingungen nur der Hälste dassigen chronen Anzahl der einsechen Oscillationen des Busten mers entsprach, obgleich der Apparat so eingerichtet und dass der Hammer, bei jedem seiner Hin- und Heighte vermöge seines Anschlagens au die Stäbe, zwei Stätte oder Geräusche von gleicher Stärke erzeugen mußte.

versetzen (die auf 200 in einer Secunde steigen konnecktist sehr einfach, und, ich glaube, neu, in sofern ich einer keinem Lehrbuch der Physik oder Mechanik erwählt finde. Es besteht darin, dass in ein Loch au dem sreit Ende des oscillirenden Glasstabes der obere Stift einet kleinen Sirene mit schiefen Flügeln, belastet mit einen excentrischen Gewichte, gesteckt wird. Aus dieser Vorrichtung geht hervor, dass im Moment, wo man mit den Munde in die Windlade des Apparats bläst, und dadurch dieser Art von horizontaler Mühle eine andauernde Rotation einprägt, diese, vermöge ihrer Centrifugalkraft den Glasstab zum Oscilliren bringt, so dass bei jedem ganzen Umlauf der Mühle zwei Oscillationen der Stabes, d. h. zwei Stöse oder Geräusche erzeugt werden.

XIV. Ueber einen neuen Neutralpunkt in der Atmosphäre; von Hrn. Babinet.

(Compt. rend. T. XI p 618.)

Das von heiterer Lust in allen Richtungen zurückgeworfene Sonnenlicht ist theilweis polarisirt. Für einen gegebenen Punkt der Atmosphäre fällt die Polarisationsebene der uns zugesandten Portion des polarisirten Lichts

zusammen mit der Ebene, welche diesen Punkt, das Auge des Beobachters und die Sonne durchschneidet. Diese Polarisation ist in der Nähe der Sonne schwach, wächst von da bis zu einem Abstande von etwa 90°, und nimmt nun wieder ab bis zu einem Punkté, welcher, nach Analogie und Gründen der Symmetrie, um 180° von der Sonne entfernt seyn muss; in der Nähe dieses Punktes müste die Polarisation beinahe Null seyn, wie bei der Sonne. Beim Auf- und Untergang der Sonne würde der diesem Gestirn diametral gegenüberliegende Punkt des Horizonts der neutrale Punkt seyn müssen. ist aber nicht der Fall; denn nach einer Beobachtung des Hrn. Arago, dem wir Alles verdanken, was wir bisher über die Polarisation, die Farben und die Beleuchtung der Atmosphäre wissen, liegt der neutrale Punkt nicht 180° von der Sonne, d. h. nicht am Horizont selbst, sondern in beträchtlicher Höhe, z. B. 20° bis 30° über dem Horizont.

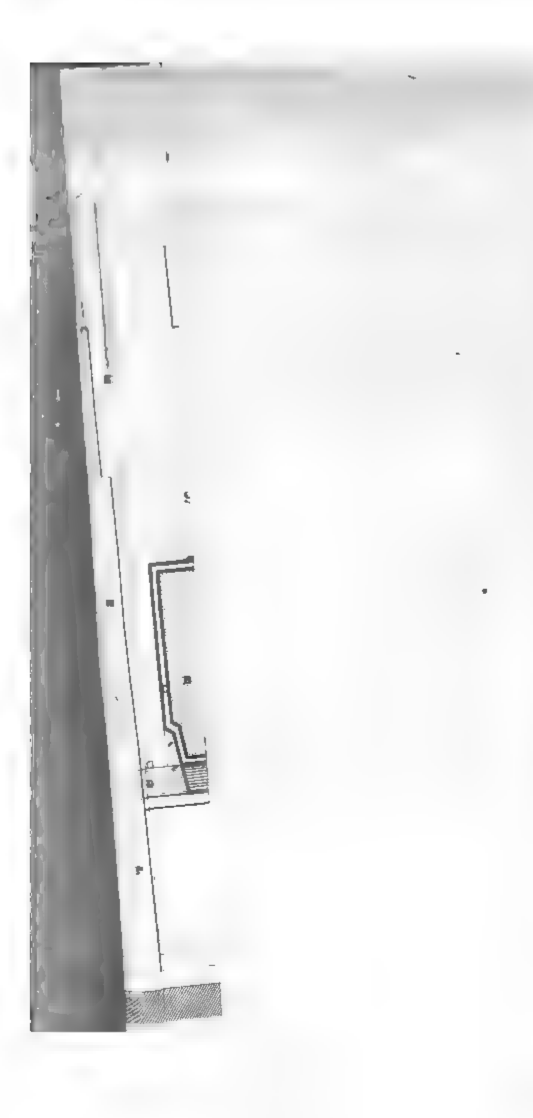
Auf einer Reise, die ich neulich an der Meeresküste zu machen Gelegenheit hatte, nahm ich mir vor, zu untersuchen, ob Hrn. A rago's neutraler Punkt seine Höhe mit dem Steigen und Sinken der Sonne verändere, selbst wenn die Sonne unter dem Horizonte sey. Beleuchtung der Atmosphäre durch den Reslex des Meeres beim Sonnenuntergang schien mir eine wichtige Rolle bei dem Phänomen zu spielen. Allein an dieser Untersuchung ward ich durch einen ganz unerwarteten Umstand gestört, nämlich durch das Daseyn eines zweiten neutralen Punkts über der untergehenden Sonne, fast eben so hoch über dem Horizont als Hrn. Arago's neutraler Punkt an der entgegenüberliegenden Seite des Himmels. Seitdem habe ich die Lage dieses neuen neutralen Punkts sehr oft beobachtet. Im Westen erscheint er, selbst wenn die Sonne noch nicht untergegangen ist, und im Osten wenn sie noch nicht aufgegangen ist. Eine, obgleich sehr unvollkommene, Schätzung lässt mich

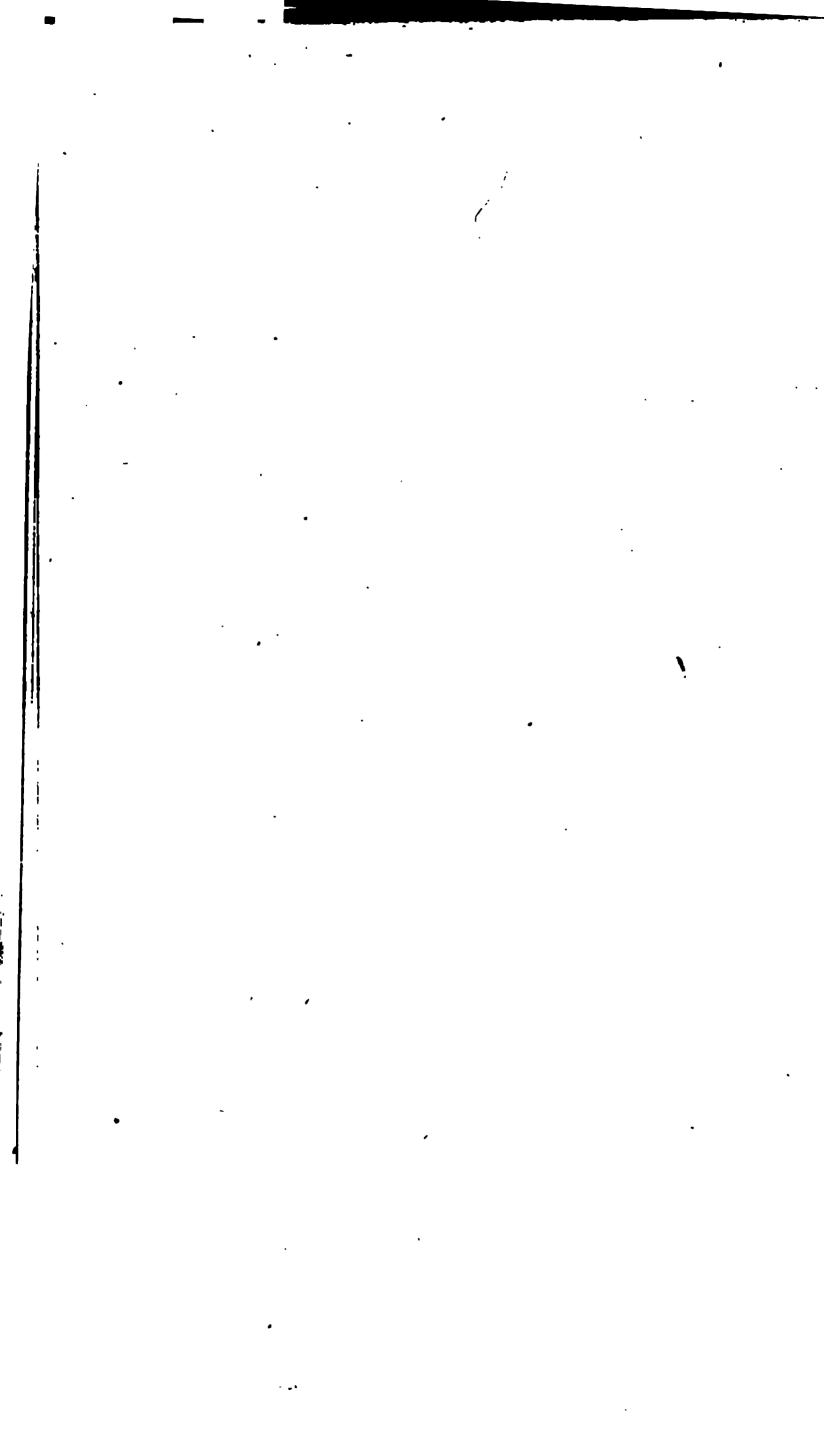
36 \*

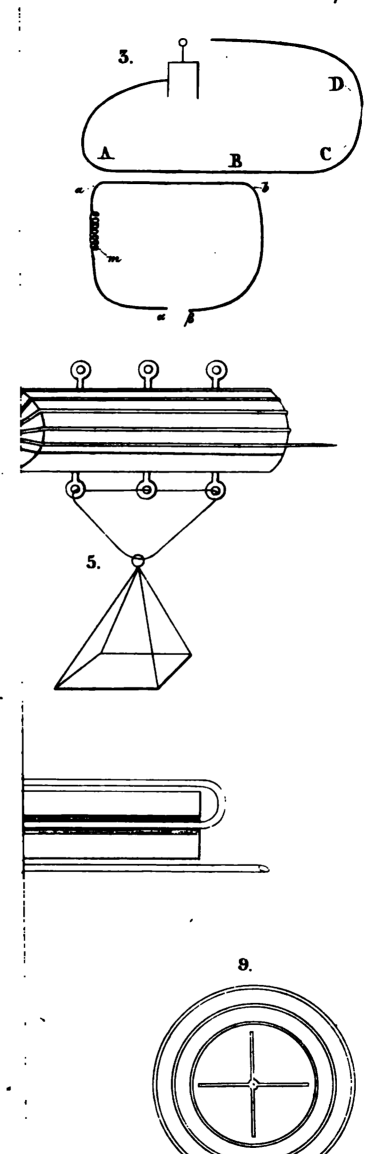
glauben, dass dieser neue Neutralpunkt nicht gans = liegt als der von Hrn. Arago.

Zu diesen Beobachtungen bediene ich mich wundernswürdigen Polariskops von Hrn. Savart ches Farbenstreifen auf den Himmel projicirt, selbst noch bis in die vom Licht der auf - und gehenden Sonne erfüllten Räume verfolgen kannammit keinem anderen Polariskop mit solchem Erfolgent lich ist. Uebrigens ist der neue Neutralpunkt so der lich, dass sein Daseyn keinen Zweisel übrig lassen kan wiewohl er merklich unscheinbarer ist als der Arag sche, was vielleicht von dem größeren Glanz des lich in der Nähe der Sonne herrührt. Bei der Mitthelle meiner Beobachtung an Hrn. Arago, dem die optiech Meteorologie so viel verdankt 2), ersuhr ich von diesen dass er den zweiten Neutralpunkt nie beobachtet habe

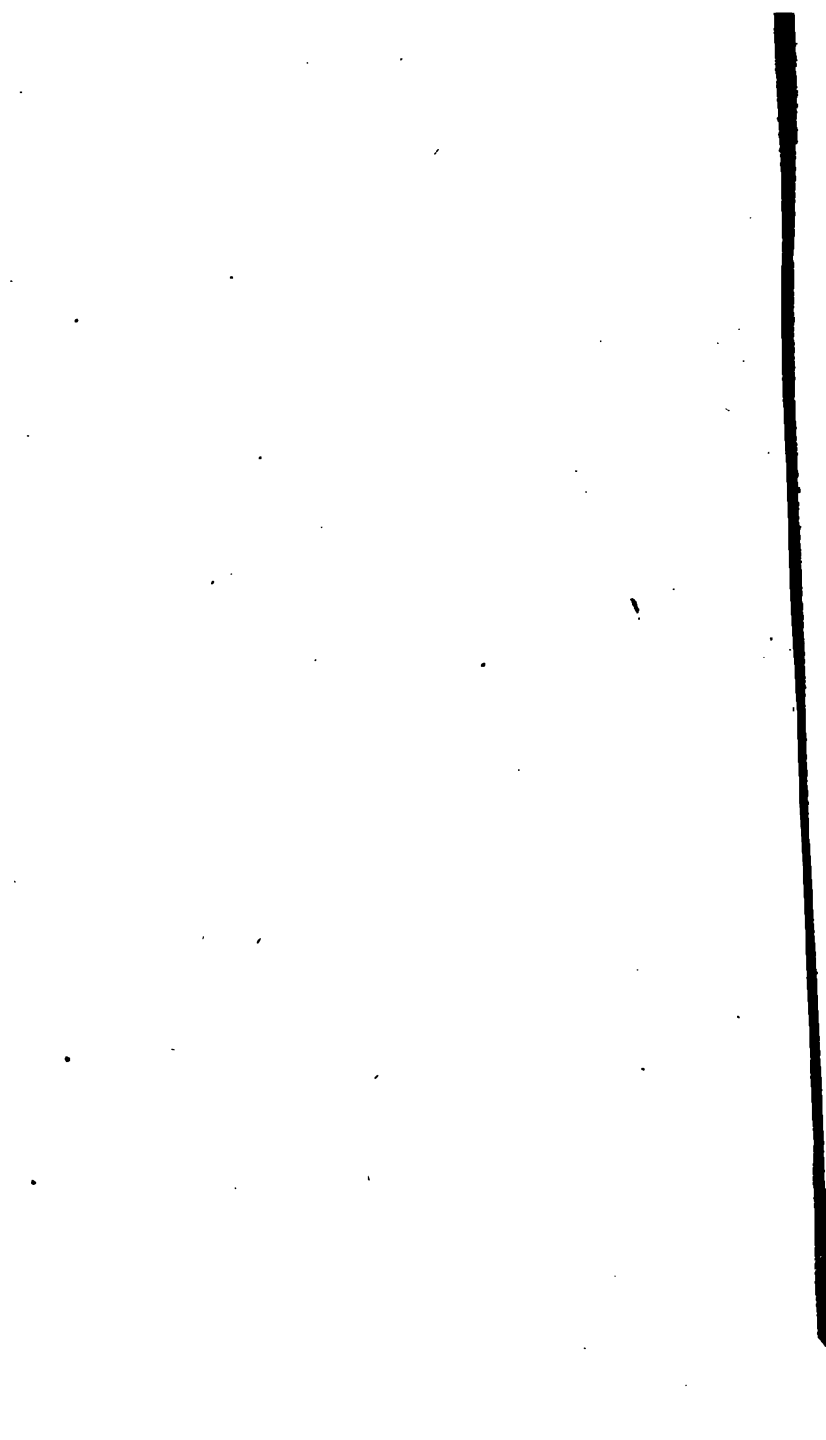
- 1) Vergl. Annal. Bd. XXXXIX S. 292.
- 2) Die Beobachtung der Farben, welche Glimmerblättchen bei Beleuchtung von dem Lichte eines heiteren Himmels darbieten, war die Herrn Arago zur Entdeckung der chromatischen Polarisat führte.

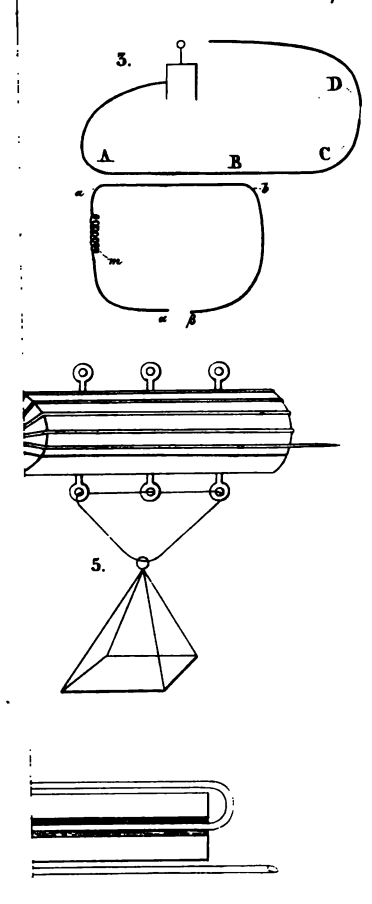


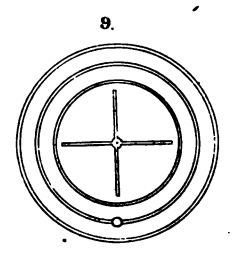




C. Guinand sc.







C. Gustnamil se.









